PATENT COOPERATION TRE

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202
Date of mailing: 22 March 2001 (22.03.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP00/06255	Applicant's or agent's file reference: PCTF0008-0
International filing date: 13 September 2000 (13.09.00)	Priority date: 13 September 1999 (13.09.99)

	• •	•		
	•			
1.	The designated Office is hereby notified of its	election made:		
				* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
	X in the demand filed with the Internation	nal preliminary Exan	nining Authority on:	المراجع والمعجودة والمعجودة والمساورة والمراجع
	29	January 2001 (2	9.01.01)	
	· ·			
	in a notice effecting later election filed	with the Internations	al Bureau on:	
				* * *
				•
2.	The election X was			
	The diction [7] was			The management of the state of
	was not		•	
	made before the expiration of 19 months from	n the priority date or	r, where Rule 32 app	lies, within the time limit under
	Rule 32.2(b).			
	·		•	
				·
			·	*
			•	Control of the state of the sta
				, ,
		•		

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Applicant:

KIDO, Hiroshi et al

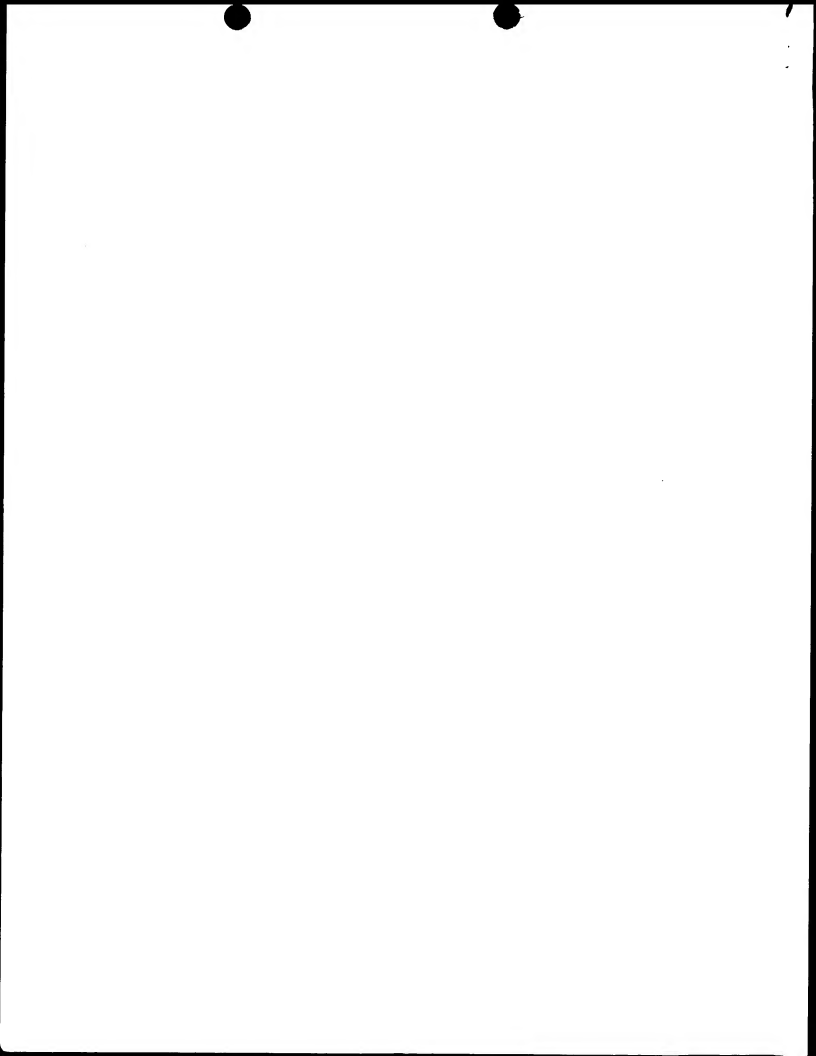
PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

To P	PATENT COOPERATION TRE	CATY
alatio,	PCT	
INTERNATI	ONAL PRELIMINARY EXAMIN	ATION REPORT
Applicant's or agent's file reference	(PCT Article 36 and Rule 70)	
Applicant's or agent's file reference PCTF0008-0		ntionofTransmittalofInternational Preliminary n Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP00/06255	International filing date (day/month/year) 13 September 2000 (13.09.00)	Priority date (day/month/year) 13 September 1999 (13.09.99)
International Patent Classification (IPC) or n G01N 33/569	national classification and IPC	
Applicant	KIDO, Hiroshi	
and is transmitted to the applicant at 2. This REPORT consists of a total of This report is also accompa been amended and are the ba Rule 70.16 and Section 607	3 sheets, including this cover nied by ANNEXES, i.e., sheets of the descusis for this report and/or sheets containing re of the Administrative Instructions under the Fotal of sheets.	sheet. ription, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority (see
I Basis of the report II Priority III Non-establishment IV Lack of unity of inv V Reasoned statement citations and explar VI Certain documents VII Certain defects in the	of opinion with regard to novelty, inventive secution tunder Article 35(2) with regard to novelty, intains supporting such statement	
Date of submission of the demand	Date of completion	of this report
29 January 2001 (29.0	01.01) 23 (October 2001 (23.10.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer	

Telephone No.

Facsimile No.

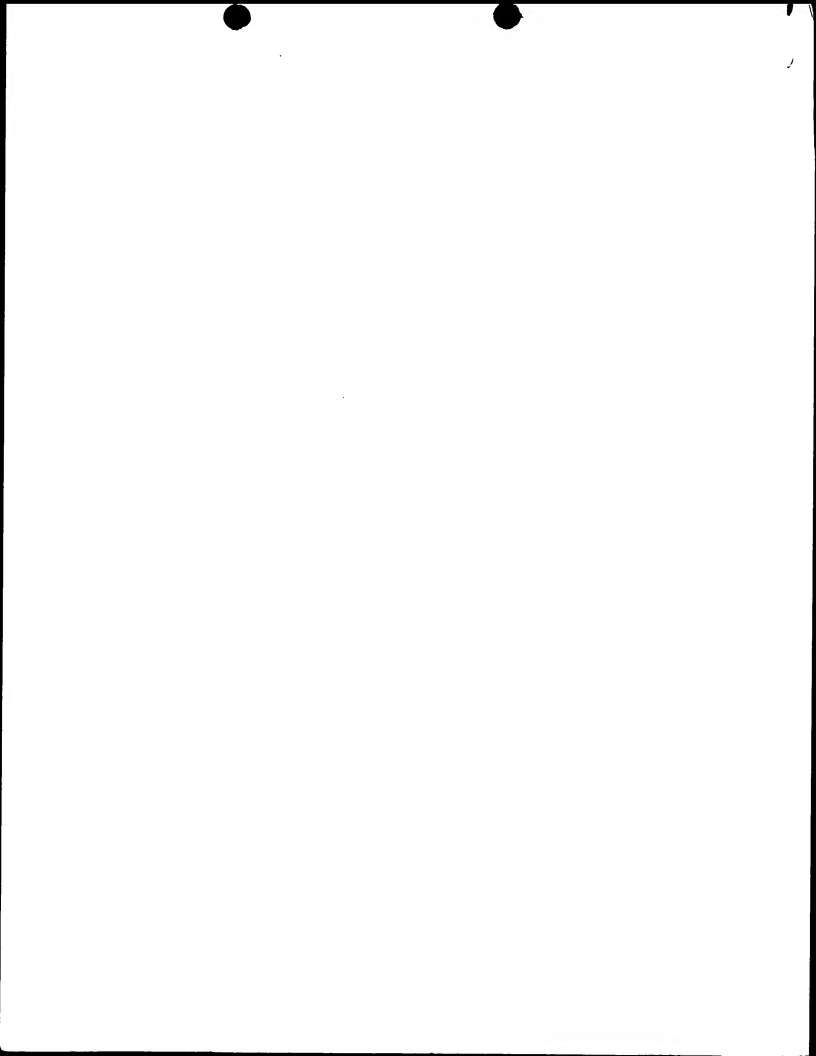


INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/06255

	asis	of the report	
1. \	With 1	regard to the elements of the international application:*	
	X	the international application as originally filed	
Ì	=	the description:	
		pugos	, as originally filed
		pages , fil	ed with the demand
		pages, filed with the letter of	
ſ	\neg	the claims:	
L			, as originally filed
		pages, as amended (together with any stateme	ent under Article 19
		pages, fil	led with the demand
		pages, filed with the letter of	
٦	\neg		
L		the drawings:	, as originally filed
		pages, fil	
		pages, filed with the letter of	
г	_		
Į	tl	the sequence listing part of the description:	
		pages	, as originally filed
		pages	led with the demand
		pages, filed with the letter of	
	the in	h regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. se elements were available or furnished to this Authority in the following language	
	H	the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).	
	\mathbb{H}	the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	1 7 1 65 2 4/
	Ш	the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (ur or 55.3).	nder Rule 55.2 and/
3.	With prelin	th regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application iminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:	n, the international
		contained in the international application in written form.	
		filed together with the international application in computer readable form.	
		furnished subsequently to this Authority in written form.	
		furnished subsequently to this Authority in computer readable form.	
		The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the international application as filed has been furnished.	e disclosure in the
		The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written s been furnished.	sequence listing has
4.		The amendments have resulted in the cancellation of:	
		the description, pages	
		the claims, Nos.	
		the drawings, sheets/fig	
5.		This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have be beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	een considered to go
			da 14 au
	in th	lacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Artic. his report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amen ! 70.17).	te 14 are referred to adments (Rule 70.16
		replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this repor	rt.



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/06255

tatement			
Novelty (N)	Claims	1-5	Y
	Claims		N
Inventive step (IS)	Claims	1-5	Y
	Claims		N
Industrial applicability (IA)	Claims	1-5	Y
	Claims		N
Citations and explanations			
-	nerties of the neo-place	nin-Val-442 (miniplasmin)" (Uli	a Christensen et a
Biochimica et Biophysica A	cta, (1979) 567, pages 4	72-481	a a a a a a a a a a a a a a a a a a a
Document 2: "Cellular prote	ease and protease inhibit	tor to control infection of influe	nza virus and send
virus" (Kido, Hiroshi et al.),	Kagaku Ryoho no Ryoi	iki, (1999), Vol. 15, No. 2, pages	3 42-51
Claims 1-5			
A 141	nto 1 and 2 describe	respectively the preparties of	mininlocmin and
Aithough docume	nts I and Z describe I	respectively the properties of	mmpiasinin and
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf	luenza virus and the lik	respectively the properties of ke, neither of the documents de s by using miniplasmin as a prob	escribes a method
nfection mechanism of inf	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ke, neither of the documents de is by using miniplasmin as a prob	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ce, neither of the documents de	escribes a method
nfection mechanism of inf.	luenza virus and the lik	ke, neither of the documents de is by using miniplasmin as a prob	escribes a method

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年3 月22 日 (22.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/20332 A1

(51) 国際特許分類7:

G01N 33/569

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/06255

(22) 国際出願日:

2000年9月13日 (13.09.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/259372 1999年9月13日(13.09.1999) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 杏林 製薬株式会社 (KYORIN PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒101-8311 東京都千代田区神田駿河台 2丁目5番地 Tokyo (JP).
- (71) 出願人 および
- (72) 発明者: 木戸 博 (KIDO, Hiroshi) [JP/JP]; 〒770-0811 徳島県徳島市東吉野町3丁目11番地の10 Tokushima (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 村上明子 (MU-RAKAMI, Meiko) [JP/JP]; 〒770-0045 徳島県徳島市南 庄町2丁目38番地 Tokushima (JP).

- (74) 代理人: 岸田正行、外(KISHIDA, Masayuki et al.); 〒 100-0005 東京都千代田区丸の内2丁目6番2号 丸の内 八重洲ビル424号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD OF SEARCHING FOR SUBSTANCE HAVING ANTI-INFLUENZA VIRUS EFFECT

(54) 発明の名称: 抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法

(57) Abstract: A method whereby problems encountered in the conventional art can be solved and a substance having an anti-influenza virus effect can be efficiently searched on the basis of a mechanism differing from the existing ones. This method of searching for a substance having an anti-influenza virus effect is characterized by using miniplasmin as a probe.

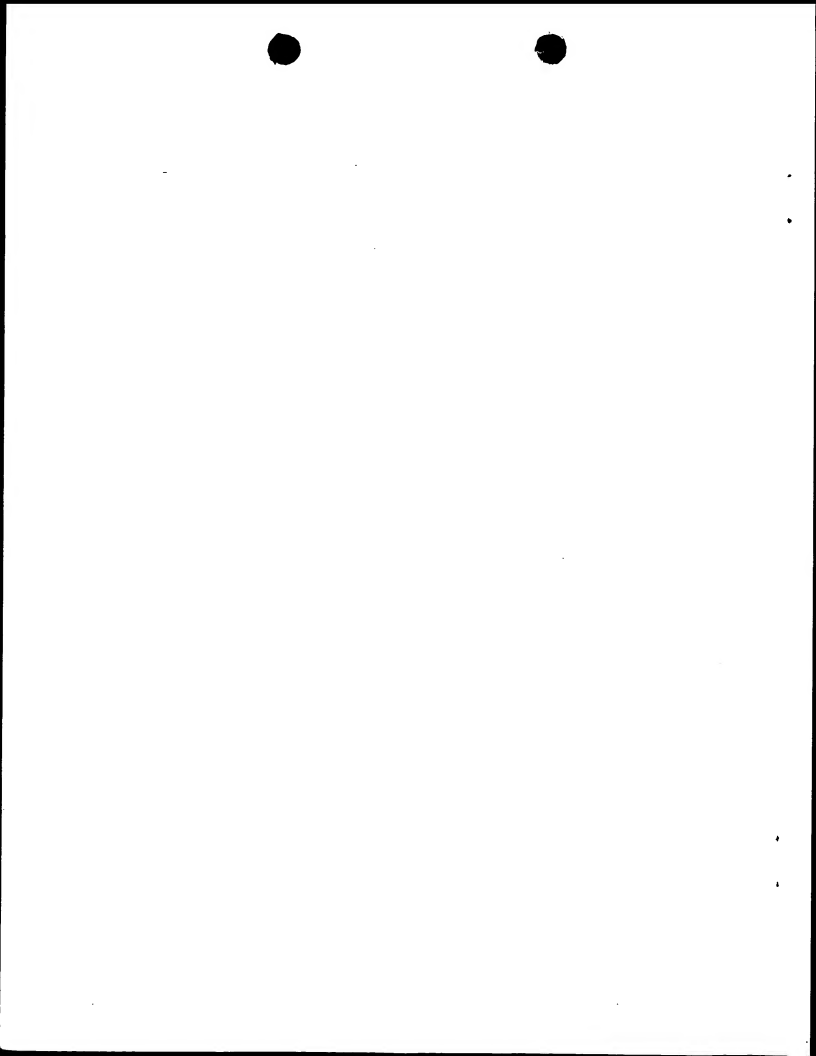
(57) 要約:

従来技術の欠点を解消し、従来とは異なる作用に基づく抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索を効率的に行なうことのできる方法を提供する。

ミニプラスミンをプローブとして用いることを特徴とする抗インフルエンザウ イルス作用を有する物質の探索方法。



/20332 /



明細書

抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法

5

技術分野

本発明は、抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索する方法に関するものである。

背景技術

10 従来の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の開発は大きく分けて3つ の方向で検討されてきた。

第1は、ワクチンを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として開発する方法で、不活性化インフルエンザワクチンや生ワクチンが開発されてきた。

第2は、インフルエンザウイルスのイオンチャンネルM₂蛋白を標的としたチャ 15 ンネルブロッカーを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として探索し開 発する方法である。

第3は、インフルエンザウイルスに対する感染細胞の膜上のレセプターはシアール酸であることが知られていることから、このシアール酸を標的とした抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索し開発する方法である。

20 しかし、上記の従来の開発方法では、以下のような欠点があった。

第1のワクチンを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として開発する場合は、インフルエンザウイルスの外膜糖蛋白質が抗原として認識されることが多いが、インフルエンザウイルスの抗原は、毎年流行する度に変異によって異なるため、この方法で開発されたワクチンの効果が必ずしも期待できなかった。

25 第2のインフルエンザウイルスのイオンチャンネルM₂蛋白を標的としたチャンネルプロッカーを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として探索し開発する方法では、例えば従来抗パーキンソン氏病薬の一つとしてその有効性が報告されているアマンタジンが探索されているが、M₂蛋白をブロックするというこ

10

15

20

とが、同時に中枢神経系への作用も強く発生するという面も持ち合わせているため、現時点では使用に制限を生じ、全てのインフルエンザウイルスの疾患患者に用いるのは困難な物質である。つまり、この方法による抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法では、得られた物質による中枢神経に関する問題を必ずしも解決できる現状にはない。

第3のインフルエンザウイルスに対する感染細胞の膜上のレセプターであるシアール酸を標的とした抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索し開発する方法は、その有効性が報告されているが、必ずしもその効果が十分に発揮されている現状にあるとは言えない。また、この探索方法は本発明とは全く別の作用点および作用機序に基づくものである。

発明の開示

本発明が解決しようとする課題は、このような従来技術の欠点を解消し、かつ 従来とは異なる作用に基づく抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索 を効率的に行なうことのできる方法を提供することである。

このような状況下にあって、本発明者らは、ミニプラスミンとインフルエンザウイルス及びセンダイウイルスとの関係に関する研究を鋭意積み重ねる中で、特に急性、慢性炎症など、好中球の浸潤を伴う肺での主要なインフルエンザウイルス活性化酵素がミニプラスミンであり、つまり、ミニプラスミンがインフルエンザウイルスやセンダイウイルスの活性化に重大に関与していること、すなわち、インフルエンザウイルスやセンダイウイルスが人体においてその感染力を発揮するには、ミニプラスミンによる活性化体への構造変換作用が不可欠であるとの知見を得ることに成功した。

本発明者らは、以上の研究により知り得た知見を検討した結果、ミニプラスミンのインフルエンザウイルス活性化作用を阻止する物質、つまりミニプラスミン阻害物質を探索し、それを医薬品として実用化することが、抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索に有効であることを見出した。

すなわち、本発明は、ミニプラスミンをプローブとして用いることを特徴とす

10

15

20

25

る抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法に関するものである。

さらに本発明は、ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスまたはインフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させ、反応液中の基質ウイルスの外膜糖蛋白質前駆体のサブユニット量を指標とする抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法に関するものである。

さらにまた本発明は、ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスまたはインフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させ、反応後の基質ウイルスを犬の腎細胞(Mardin Darby canine kidney、以下「MDCK細胞」と略称する)に感染させたときの感染価を指標とする抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法に関するものである。

本発明者らは、炎症などの病的な状態のため好中球が多量に浸出した局所において主として形成されるミニプラスミンが、局所の細胞膜上に付着し存在すること、そしてその細胞がインフルエンザウイルスに感染していた場合、細胞内から新たに増殖し出芽してくる非感染型インフルエンザウイルスや非感染型センダイウイルスに対し、そのミニプラスミンが気道の細胞への感染が可能な感染型ウイルスに変換させる作用を有することを見出した。

本発明者らは、ミニプラスミンのこの特徴を利用することにより、ミニプラスミンに対する特異的阻害剤の探索方法が確立できれば、それにより見出された薬剤によって、種々の炎症反応に伴うインフルエンザウイルス感染の増悪の阻止が可能になると考えた。

さらに詳しくは、次の通りである。本発明者らは、ヒトの顆粒球由来のエラスターゼやブタの膵臓に由来するエラスターゼによって作られるミニプラスミンが、プラスミンに比較して、表1に示すように著しく疎水性が増加しているため、種々の細胞膜表面に付着しやすく、その結果、蛋白質の分解、つまりウイルスの感染型への変換に重大な関与をしていることを予測した。

一方、気道に感染して増殖するインフルエンザウイルスやセンダイウイルスは、 感染するにあたり、インフルエンザウイルスではその外膜糖蛋白質前駆体である ヘムアグルチニン(HA)がヘムアグルチニン1サブユニット(HA)とヘムア

グルチニン 2 サブユニット(HA_2)に、センダイウイルスではその外膜糖蛋白質前駆体であるフュージョンプロテイン(F_0)がフュージョンプロテイン 1 サブユニット(F_1)とフュージョンプロテイン 2 サブユニット(F_2)に、宿主側のプロテアーゼによって切断されなくてはならない。なぜならば、外膜糖蛋白質前駆体の切断によってはじめてウイルスは膜融合能と細胞への感染性を示すようになるからである。

そこでこれら気道に感染する代表的なウイルスである、インフルエンザウイルスとセンダイウイルスを標的にして、ミニプラスミンがこれ等のウイルスの外膜 糖蛋白質を限定的に分解して膜融合性と感染性の発現に関与するかを検討した。

10 その結果、ミニプラスミンによってセンダイウイルスやインフルエンザウイルス の外膜糖蛋白質は限定分解され、非感染型ウイルスは感染化されて感染性を示す ことが明かとなった。

以下に本発明の方法を説明する。

まず、ヒトミニプラスミンとその基質、例えばセンダイウイルスやインフルエンザウイルスが混入された反応系に、抗インフルエンザウイルス作用の有無を探索したい物質を投入し、反応を行なわせる。反応後、反応容器中より、基質としてインフルエンザウイルスを用いた場合は、その外膜糖蛋白質前駆体であるへムアグルチニン(HA)の切断によって生じるヘムアグルチニン1(HA)とヘムアグルチニン2(HA2)のサブユニットが存在するか否か、また基質にセンダイクイルスを用いた場合は、その外膜糖蛋白質前駆体(F0)の切断によって生じる(F1)と(F2)のサブユニットが存在するかを分析する。

もし、それらサブユニットが存在した場合は、ヒトミニプラスミンの作用が発揮されたことを示すため、当該投入物質には抗インフルエンザウイルス作用を有さないことが証明され、反対にそれらのサブユニットが存在しない場合には、ヒトミニプラスミンの作用が阻害されたことを示すため、当該投入物質が抗インフルエンザウイルス作用を有することが証明されたことになる。

このようにして、抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索すること が可能となる。

15



なお、ヒトミニプラスミンの作用が阻害されたか否かを調べる方法としては、上記の他に、インフルエンザウイルスをMDCK細胞に感染させたときの細胞への感染価(CIU: Cell Infecting Unit)を用いる方法でも良い。具体的には、ヒトミニプラスミンとその基質であるインフルエンザウイルスが混入された反応系に、抗インフルエンザウイルス作用の有無を探索したい物質を投入し、反応を行なわせた後、反応溶液中より、インフルエンザウイルスを取り出し、MDCK細胞に感染させ、感染した細胞数を蛍光標識した抗インフルエンザ抗体で検出し、CIUを算出する。探索物質を添加してミニプラスミンによって活性化されたときのCIU値が、探索物質の投与群での無添加群に比べて低い値を示すときは、

10 抗インフルエンザウイルス作用を示したことになる。このようなCIU値の評価 により、当該投入物質が抗インフルエンザウイルス作用を有するか否かを探索す ることが可能である。

ところで、本発明方法における基質の選択方法であるが、表3に示したような 人工基質を指標にしたミニプラスミン阻害物質の探索方法では、基質として蛋白 や実際のウイルスを使用した探索方法と比べ、それぞれの基質の立体構造の違い のために異なった阻害効率を示すことが考えられる。従って、本発明では、実際 のインフルエンザウイルスやセンダイウイルスを基質として用いることが好まし い。

プラスミンとミニプラスミンの比較 表1

		•
	ブラスミン	ミニプラスミン
一次構造		
分子量	90~94kDa (H鎖+L鎖)	3 8kDa(クリングル 5 +L鎖)
クリングル 構造	クリングル1~5	クリングル5
政水性度	-146.09*2	-48.66*2

*1:ヒト *2:Elsenberg等の方法で計算した疎水性度

表2 ヒトミニプラスミンの基質特異性

Substrate Activity (mU/ml) % *

Boc-Gin-Ala-Arg-MCA	32.3	1.00;0
Boc-Leu-Thr-Arg-MCA	3.4	10.6
Boc-Phe-Ser-Arg-MCA	5.0 -	15.4
Boc-Val-Pro-Arg-MCA	5.0	15.4
Boc-Gln-Gly-Arg-MCA	8.1	25.0
Boc-Ala-Gly-Pro-Arg-MCA	2.5	7.7
Boc-lle-Gin-Gly-Arg-MCA	1.6	.4.8
Pro-Phe-Arg-MCA	5.0	15.4
Bz-Arg-MCA	0.0	0.0
Boc-Gln-Arg-Arg-MCA	16.1	50.0
Boc-Gly-Lys-Arg-MCA	3.1	9.6
Boc-Leu-Arg-Arg-MCA	3.1	9.6
Boc-Val-Leu-Lys-MCA	17.7	54.8
Boc-Glu-Lys-Lys-MCA	\$0.3	155.8
Suc-Leu-Leu-Val-Tyr-MCA	0.0	0.0
Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA	0.0	0.0

^{*} Activity as a percentage of that with Boc-Gln-Ala-Arg-MCA

蛍光標識人工基質であるBoc-Gln-Ala-Arg-MCAに対する活性を100% とした時の各基質に対する活性を%で表記してある。 Ⅲは人工基質として特異性の高いものを示している



表3 ヒトミニプラスミンのインヒビター特異性

Addition	Final concentration	Relative * - activity
		%
None		100.0
Phenylmethylsulfonyl fluoride	1 mM	95.1
• •	10mM	29.5
O Diisopropylfluorophosphate	1 mM	65.6
	10mM	3.3
O Aprotinin	10 µ M	0.0
Anti-leuko protease	10 µM	97.4
O Leupeptin	10 µM	18.6
Elastatinal	10µM	69.2
○ Benzamidine	10μΜ	67.6
	1 mM	22.9
Kunitz-type soybean trypsin inhibitor	10µM	0.0
Cymostatin	10µM	100.0
Bowman-Birk soybean trypsin inhibitor	10µM	3.7
α ₁ -Antitrypsin	10µM	100.0
E-64	10µM	61.5
Pepstatin A	10µM	64.0
Phosphoramidon	10µM	100.0

^{*} Activity as a percentage of that with Boc-Glu-Lys-Lys-MCA

精製酵素に対して最も特異性の高かった人工基質Boc-Glu-Lys-Lys-MCAを用いて、インヒビターのなしの時の活性を100%とした時の各種インヒビターの阻害特異性を%で表記してある。 ◎は強い阻害を示したインヒビター、○は濃度を高くすることにより阻害が強くなったインヒビターを示す。

試験例

5

10

20

1. ヒトミニプラスミンの構造

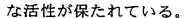
精製されたヒトミニプラスミンのSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動の 結果を図1に示す。還元剤非存在下で、ミニプラスミンは約36-38kDaの ほぼ単一の蛋白バンドを示し、還元剤存在下では28kDaの蛋白と12kDa の2本の蛋白バンドに分離した。この事からミニプラスミンは、28kDaの蛋 白と12kDaの蛋白がS-S結合していることが明らかになった。28kDa と12kDaの蛋白バンドをPVDF膜にプロットした後、それぞれN端末から 約20残基のアミノ酸シークエンスの解析を行なった。その結果、12kDaの 蛋白バンドは、VVAPPPVVLLPNVETPSEED-の配列を、28k Daの蛋白バンドはVVGGCVAHPHSWP WDVSLRY-の配列を示 した。なおヒトの顆粒球のエラスターゼで処理した場合も、12kDa、28k Daの蛋白バンドは全く同一のアミノ酸配列を示した。

以上のことから図2に示すように、ヒトのミニプラスミンは、12kDa蛋白 はV⁴¹から始まるクリングル(Kringle)5を、28kDaはV⁵⁶¹から始 15 まるミクロプラスミンからなることが明らかになった。

2. ヒトミニプラスミンの性質

このようにして得られたミニプラスミンはプラスミンと比較して種々の性質を 異にする。表1に示すようにミニプラスミンはプラスミンのN端末側に存在する クリングル (Kringle) 1~4の領域 (アンギオスタチン) を欠くことか ら分子量は94kDaから38kDaに減少すると共に疎水性が著しく増加する。 その結果ミニプラスミンは細胞膜表面に強固に結合することになり、 0. 5 M以 上のNaC1か0. 5%トリトンX(商品名:シグマ社製のポリオキシエチレン オクチルエーテル)のような界面活性剤を用いないと可溶化できないように変化 する。 25

なお、ミニプラスミンのKringle5を除いたミクロプラスミンは、pH が中性領域において極めて不安定となり、数分のうちに自己分解により活性が5 0%以下に減少する。しかし、ミニプラスミンは同じ条件下でも数時間は不安定



3. ヒトミニプラスミンの基質特異性

表2にヒトミニプラスミンの基質特性を示す。種々のトリプシン型プロテアーゼの人工基質の中で、特にプラスミンの人工基質Boo-Glu-Lys-Lys-MCAが最も高い切断活性を示した。次いで、これまでに報告されているヒトのインフルエンザウイルスに共通して認められている切断部位認識アミノ酸配列(切断モチーフ)と同じタイプであるGlu(Glu)-X-Argの配列を持つ人工基質群に対し、Argの後を良く切断した。

しかし、血液凝固因子の1つでトリプシン様活性を示す蛋白分解酵素であるフェクターXaの人工基質Boc-Ile-Gly-Arg-MCAや、リソゾーム酵素の1つであるカテプシンBの人工基質Bz-Arg-MCAには殆ど切断活性を示さなかった。

4. ヒトミニプラスミンのインヒビター特異性

表3にヒトミニプラスミンのインヒビター特異性を示す。種々のプロテアーゼ インヒビターの中でウシの肺に由来するアプロチニン(Aprotinine)、植物に由 来するクニックタイプソイビーントリプシンインヒビター(Kunitz-type soybean trypsin inhibitor)とボウマンバークトリプシンインヒビター(Bowman-Birk trypsin inhibitor)はミニプラスミンのプロテアーゼ活性を強く阻害した。しか し、エラスターゼやトリプシンの活性を阻害するアンチロイコプロテアーゼ

- 20 (Anti-leukoprotease:別名MPI、SLPI) は殆どミニプラスミンの活性を阻害しない。またトリプシンの活性を阻害するベンザミジン (Benzamizine) やジイソプロピルフルオロフォスフェート (Diisopropylfluorophosphate)、フェニルメチルスルフォニルフルオライド (phenylmethylsulfonyl fluoride) の場合1m M~10mMといった高濃度で強い阻害活性を示した。
- 25 5. <u>ヒトミニプラスミンのインフルエンザウイルス、センダイウイルスの活性化</u> 作用

図 3 に示すように [3 H] グルコサミンでラベルした非感染型インフルエンザウイルスとセンダイウイルスをミニプラスミン($1.5\,\mu\,g$)とそれぞれ $3\,7\,C$ で

10

15



15分、37℃で60分処理することにより、インフルエンザウイルスの殆ど全てのHAは、 HA_1 と HA_2 のサブユニットに、センダイウイルスの F_0 は約1/3が F_1 と F_2 のサブユニットに分解された。なおセンダイウイルスに関しては更に3時間まで処理を延長することにより全ての F_0 を F_1 と F_2 のサブユニットに分解できた(図5)。

そこで、ミニプラスミンで処理したインフルエンザウイルスをMDCK細胞に感染させたときの細胞への感染価(CIU)を調べた(図4)。具体的には、非感染型インフルエンザA/Aichi/2/68(H3N2)株に種々の濃度のミニプラスミンをPBS存在下に37℃で15分間処理した後にウイルスをMDCK細胞に感染させ、感染した細胞数を蛍光標識した抗インフルエンザA/Aichi/2/68(H3N2)抗体で検出してCIUを算出した。

その結果、ミニプラスミンの濃度に依存して、著しい感染価の増加が認められ、 10.4mU/ml以上でプラトーに達した。 なおここで示したミニプラスミンの活性は人工基質 Boc-Glu-Ala-Arg-MCAを1分間に1μmol分解する酵素をもって1unitとした。

上記結果より、ヒトミニプラスミンが、非感染型インフルエンザウイルスやセンダイウイルスを感染型へ変換する活性を有することが分かった。

図面の簡単な説明

- 20 図1は、ヒトミニプラスミンのSDS-PAGEを示す電気泳動測定結果を示す。
 - 1:分子量マーカー*
 - $2: ヒトミニプラスミン(0.2 \mu g)$
 - 3:分子量マーカー*
- $4 : \text{Lhsin} = 3.5 \times 10^{-25} \text{ m/s}$
 - 1、2は非還元下で、3、4は還元下で電気泳動を行った後、銀染色を行った。



*分子量マーカー: rabbit muscle phospholase B (97.2kDa), BSA (66.4kDa), ovalmin(45.0kDa), carbonic anhydrase (29.0kDa), soybean trypsin inhibitor (20.1kDa), lysozyme (14.3kDa)

5 図 2 は、ヒトプラスミノーゲンとヒトミニプラスミンの 1 次構造を示す図である。

ヒトのプラスミノーゲン(1-790残基)とミニプラスミン(441-790 残基)を示す。

10 図 3 は、ミニプラスミンによるインフルエンザA/Aichi/2/68のHAとセンダイウイルスF。の限定分解を示す電気泳動測定結果を示す。

1 : [3H] Glucosamine-labeled Influenza virus A/Aichi/2/68

2: [3 H] Glucosamine-labeled Influenza virus A/Aichi/2/68+mini-plasmin (1.5 μ g) incubated for 15min. at 37 $^{\circ}$ C

15 3: [3H] Glucosamine-labeled Sendai virus

4: [3H] Glucosamine-labeled Sendai virus + mini-plasmin(1.5 μ g) incubated for 60min, at 37°C

図 4 は、非感染型インフルエンザA / A i c h i / 2 / 6 8 (H 3 N 2) のミ 20 ニプラスミンによる感染型への変換と、アプロチニンによる阻害効果を示すグラフである。

非感染型インフルエンザA/Aichi/2/68/(H3N2)を種々の濃度のミニプラスミン

- (●)で処理するか、20mU/mlのミニプラスミンに最終濃度1 μ Mびアプロチニン
- (□) を加え、37℃で15分間処理した後MDCK細胞に投与して10時間後
- 25 の感染細胞数を蛍光色素(FITC)標識抗インフルエンザA/Aichi抗体によって 検出した。

図5は、[³H] 標識センダイウイルスを基質としたときの精製酵素標品のイン



ヒビター特異性を示す電気泳動測定結果を示す。

Final concentration

 (μM)

0	:[³H]標識セ	ンダイ	ウイルスのみ
---	----------	-----	--------

5	0'	:[³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素*
---	----	-------------------------

0'	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素*	
1	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+PMSF	1mM
2	: [³ H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+DFP	1mM
3	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Aprotinin	$1 \mu M$
4	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Anti-leuko protease	$1 \mu M$
5	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Leupeptin	$1 \mu M$
6	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Elastatinal	$1 \mu M$
7	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Benzamidine	$1 \mu M$
8	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Knitze-type	$1 \mu M$
	soybean trypsin inhibitor	

15 9 : [³ H]標識セ	ンダイウイルスのみ+精製酵素+O-phenanthlorin	$1 \mu M$
-----------------------------	--------------------------------	-----------

10 :[³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Chymostatin $1 \mu M$



発明を実施するための最良の形態

参考例1 ヒトプラスミンからのヒトミニプラスミンの作成

ヒトプラスミン (シグマ社製) 1 mgとブタ膵エラスターゼ3μgを50mMトリスー塩酸緩衝液 (pH8.0) に溶解し、3時間15分間まわしながら反応5 させた。反応後、終濃度50μMとなるようにエラスタチナールを加え、更に30分まわしながら室温で反応させた。反応後、終濃度50mMトリスー塩酸緩衝液(pH8.0)/0.5 M NaClとなるようにNaClを含む緩衝液を加え、14,000xgで、30分遠心した。上清をソイピーントリプシンインヒビターセファロース (soybean trypsin inhibitor sepharose) 4 Bカラムにかけてミニプラスミンを吸着させ、十分に洗浄した後吸着部分を50mMグリシンー塩酸緩衝液 (pH2.8)/0.5 M NaClで溶出した。これをゲルろ過HPLCカラム (Superdex200:商品名、アマシャム ファルマシア バイオテク社製) にかけ、不純物を取り除いた後、最終標品を得た。

参考例2 ヒトプラスミンからのヒトミニプラスミンの作成

15 ヒトプラスミン (シグマ社製) 1 mgとヒト顆粒球エラスターゼ3μgを50 mMトリス-塩酸緩衝液 (pH8.0) に溶解し、3時間15分間まわしながら反応させた。反応後、終濃度50μMとなるようにエラスタチナールを加え、更に30分まわしながら室温で反応させた。反応後、終濃度50mMトリスー塩酸緩衝液 (pH8.0) / 0.5 M NaClとなるようにNaClを含む緩衝液を20 加え、14,000 x gで、30分遠心した。上清をソイビーントリプシンインヒビターセファロース (soybean trypsin inhibitor sepharose) 4 Bカラムにかけてミニプラスミンを吸着させ、十分に洗浄した後吸着部分を50mMグリシンー塩酸緩衝液 (pH2.8) / 0.5 M NaClで溶出した。これをゲルろ過HPLCカラム (Superdex200:商品名、アマシャム ファルマシア バイオテク社 製) にかけ、不純物を取り除いた後、最終標品を得た。

12

実施例1

そこでこの反応系に1mMジイソプロピルフルオロフォスフェート
(Diisopropylfluorophosphate)を加え、37℃で3時間処理した後、反応系の
F,とF,のサブユニットの存在を以下の方法で確認した。

すなわち、反応後、反応液10μLに3μLの3倍に濃縮された電気泳動用サンプル緩衝液(6%SDS、30%グリセロール、0.2Mトリス-塩酸緩衝液、10 pH6.8)を加え、すみやかに100℃で5分間加熱処理を行なった。サンプルはその後10-20%濃度勾配SDS-ポリアクリルアミドゲルにかけ、電気泳動を行なった。泳動は1枚のポリアクリルアミドゲル当たり30mAで2時間行なった。電気泳動後、SDS-ポリアクリルアミドゲルを固定液(メタノール50%、酢酸50%)中で1時間固定した後、増感液(Amplify:商品名:アマシャムライフ サイエンス社製)で20分間処理した。増感液で処理したSDSーポリアクリルアミドゲルを加熱乾燥した後、オートラジオグラフを行なった。オートラジオグラフはRX-U(商品名:富士写真フィルム社製)を用いて、3日間-80℃で被爆した後、現像定着をして、F₀、F₁、F₂のバンドの検出を行なった。

20 その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、ジイソプロピルフルオロフォスフェートがミニプラスミンの阻害物質であることを確認した。

実施例2

実施例 1 と同様の反応系に 1 μ Mアプロチニン(Aprotinin)を加え、 3 7 $\mathbb C$ で 3 時間処理した後、反応系中の F_1 と F_2 のサブユニットの存在を実施例 1 に記載した方法で確認した。

その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、アプロチニンがミニプラスミンの阻害物質であることを確認した。



実施例1と同様の反応系に1 μ Mベンザミジン(Benzami dine)を加え、3 7 \mathbb{C} で 3 時間処理した後、反応系中の F_1 と F_2 のサブユニットの存在を実施例1に記載した方法で確認した。

5 その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、ベンザミジンがミニプラスミンの阻害物質であることが確認された。

実施例4

実施例1と同様の反応系に、1μMクニックタイプソイビーントリプシンイン ヒビター (Kunitz-type soybean trypsin inhibitor) を加え、37℃で3時間処 10 理した後、反応系中のF₁とF₂のサブユニットの存在を実施例1に記載した方法で 確認した。

その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、クニックタイプソイビーントリプシンインヒビターがミニプラスミンの阻害物質であることが確認された。

15 実施例 5

20

25

始めに非感染型インフルエンザA/Aichi/2/68 (H3N2) 株に、ミニプラスミン (944mU/mg) の標品をPBS存在下に37℃で15分間それぞれ (0、1.2、5.2、10.4、52mU/m1) の濃度で処理した後ウイルスをMDCK細胞に感染させ、感染した細胞数を蛍光標識した抗インフルエンザA/Aichi/2/68 (H3N2) 抗体で検出して感染価 (CIU)を算出した。感染価はそれぞれ (0 (検出不能値)、 1×10^{6} 、 1.3×10^{7} 、 7.5×10^{7} 、 9.6×10^{7}) CIUを示した。

次に、この反応系の中でプラトーを示したミニプラスミン($10.4 \,\mathrm{mU/m}$ l) に $1 \,\mu\,\mathrm{M}$ アプロチニン(Aprotinin)を加え、 $37 \,\mathrm{C}$ で $15 \,\mathrm{分間}$ 処理した後、上記と同様の方法でCIUを算出した。

その結果、 $1 \mu M P プロチニン$ (Aprotinin)を処理することにより、感染価は 3. $7 \times 10^3 C$ I U値を示した。探索物質の無添加群におけるミニプラスミンに よって活性化されたウイルスのC I U値が 7. $5 \times 10^7 C$ I Uであることから、



CIUの値がアプロチニン (Aprotinin) の処理により減少し、アプロチニン (Aprotinin) はほぼ完全に非感染型インフルエンザウイルスから感染型のウイルスへの変換を抑制したことが判明した。

産業上の利用可能性

ミニプラスミンをプローブとすることにより、抗インフルエンザウイルス作用 を有する物質をインビトロで、効率的に探索することができる。

請求の範囲

1. ミニプラスミンをプローブとして用いることを特徴とする抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。

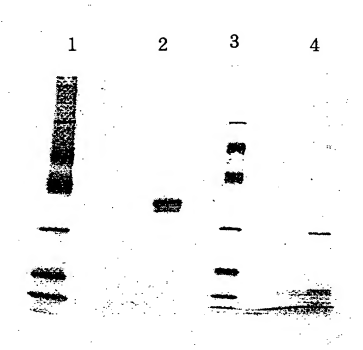
5

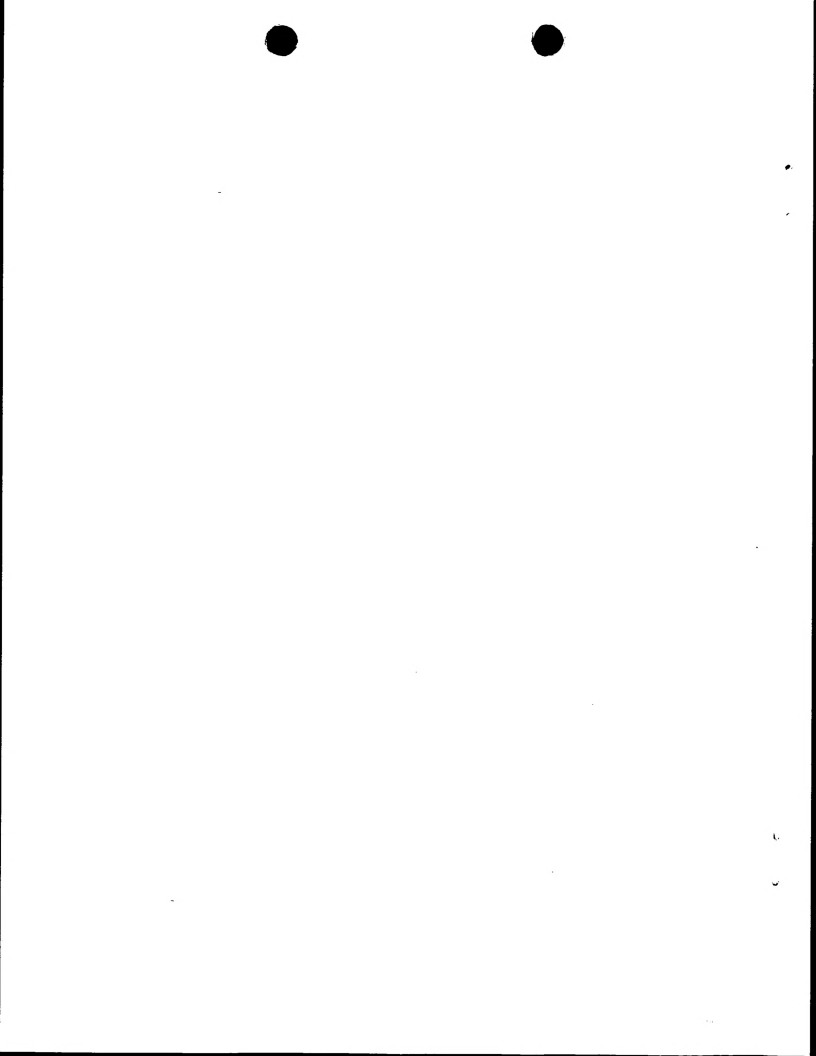
10

15

- 2. ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応液中のセンダイウイルスのフュージョンプロテイン1サブユニット (F_i) およびフュージョンプロテイン2サブユニット (F_i) の量を指標とすることを特徴とする請求項1に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。
- 3. ミニプラスミンをプローブとし、インフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応液中のインフルエンザウイルスのヘムアグルチニン 1 サブユニット (HA_2) およびヘムアグルチニン 2 サブユニット (HA_2) の量を指標とすることを特徴とする請求項 1 に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。
- 4. ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応後のセンダイウイルスをMDCK細胞に感染させたときの感染価を指標とすることを特徴とする請求項1に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。
- 5. ミニプラスミンをプローブとし、インフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応後のインフルエンザウイルスをMDCK細胞に感染させたときの感染価を指標とすることを特徴とする請求項1に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。

図 1





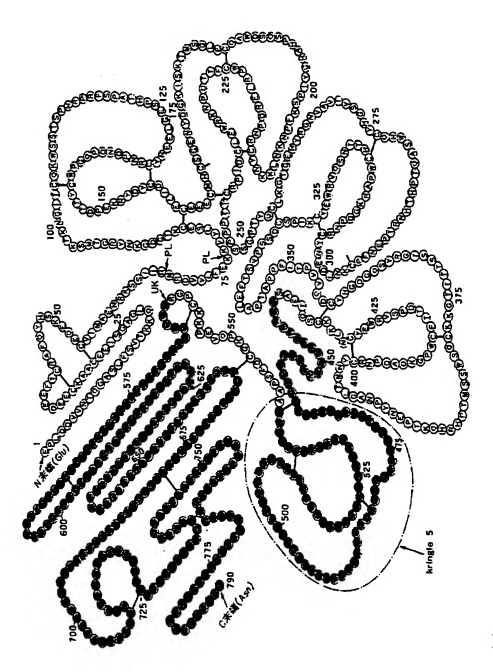


图2

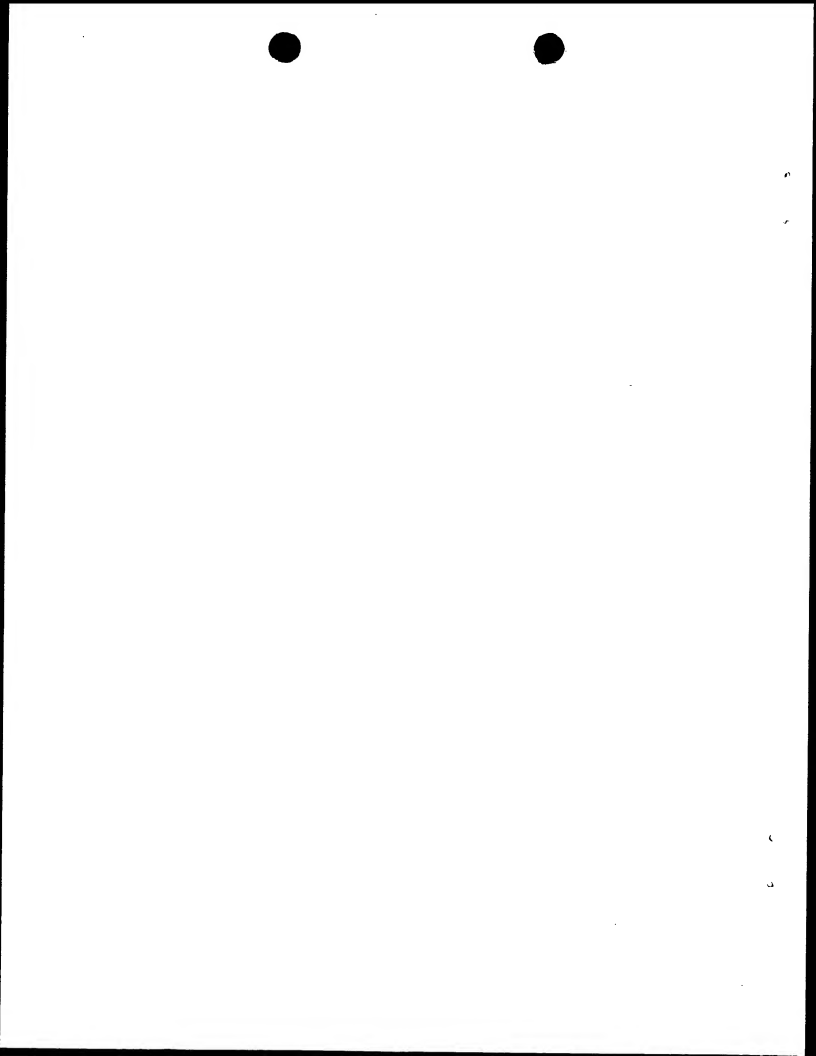
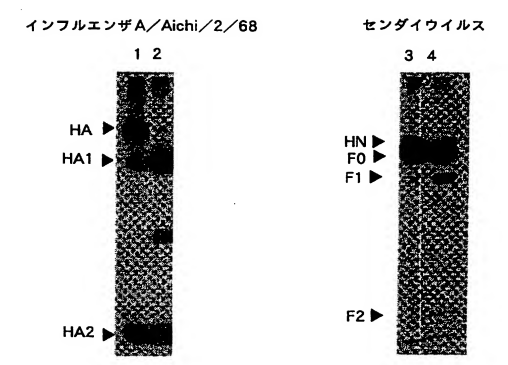


図3



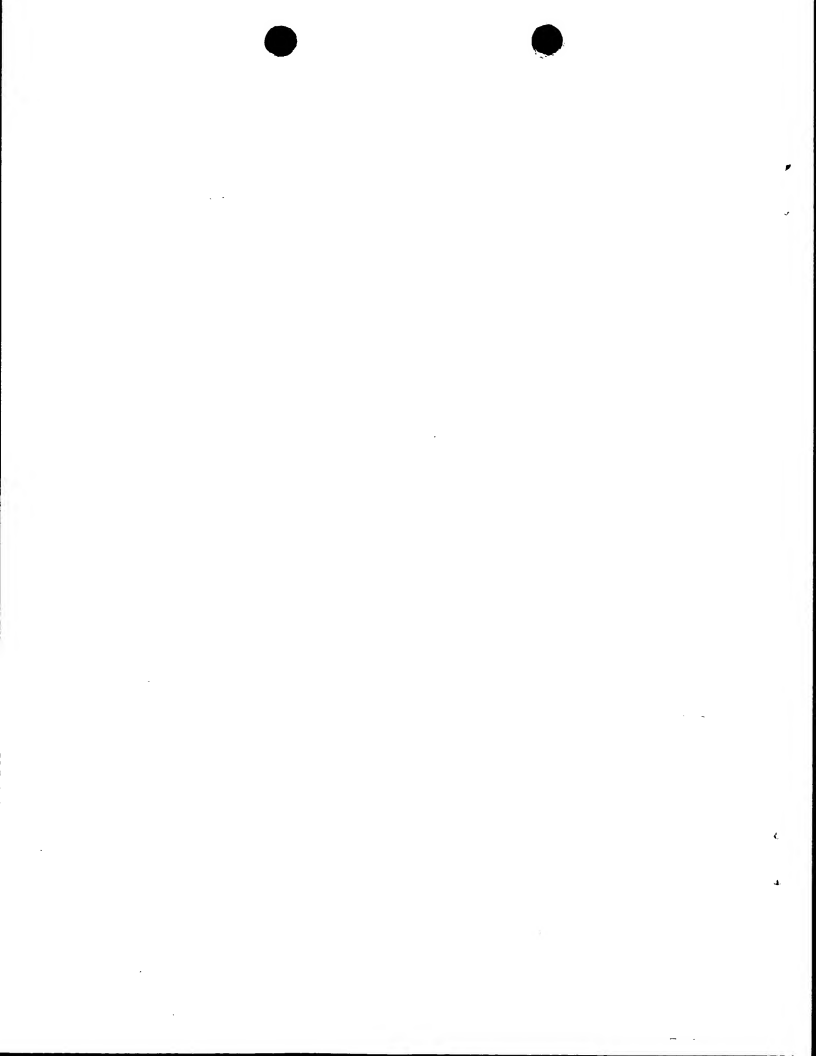
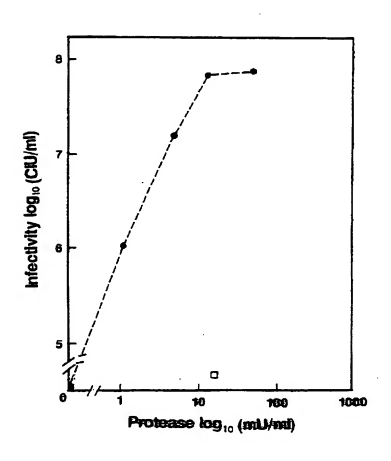
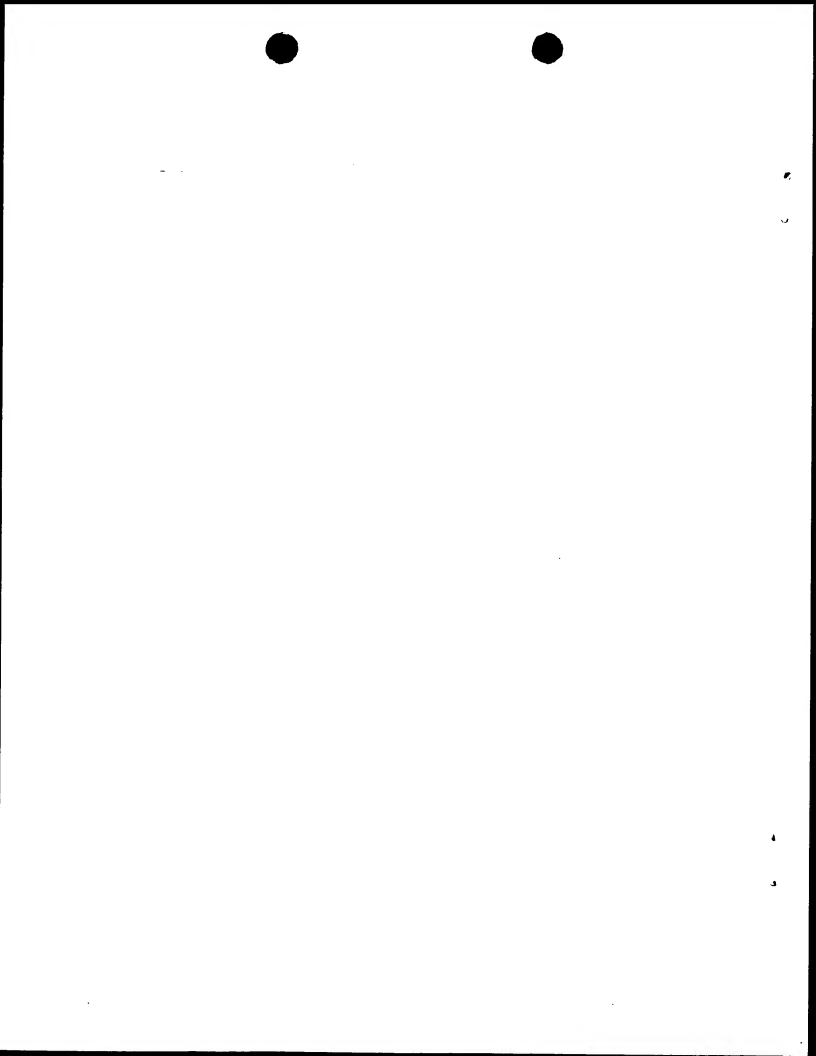


図4



4/5



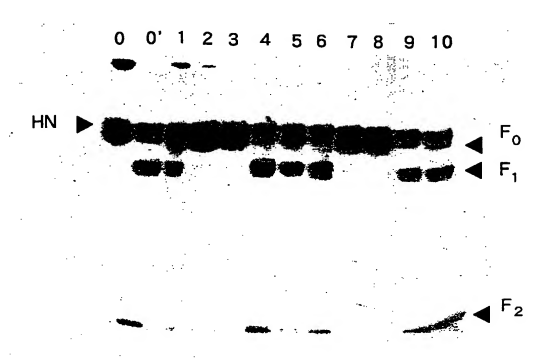
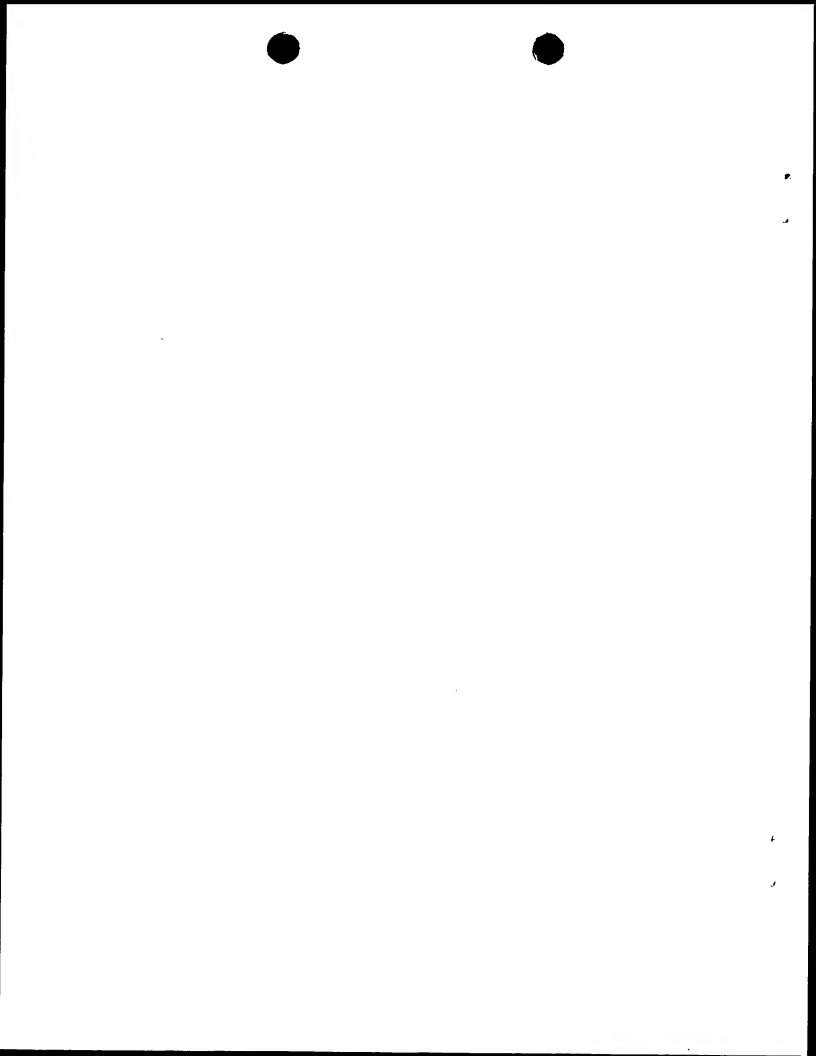
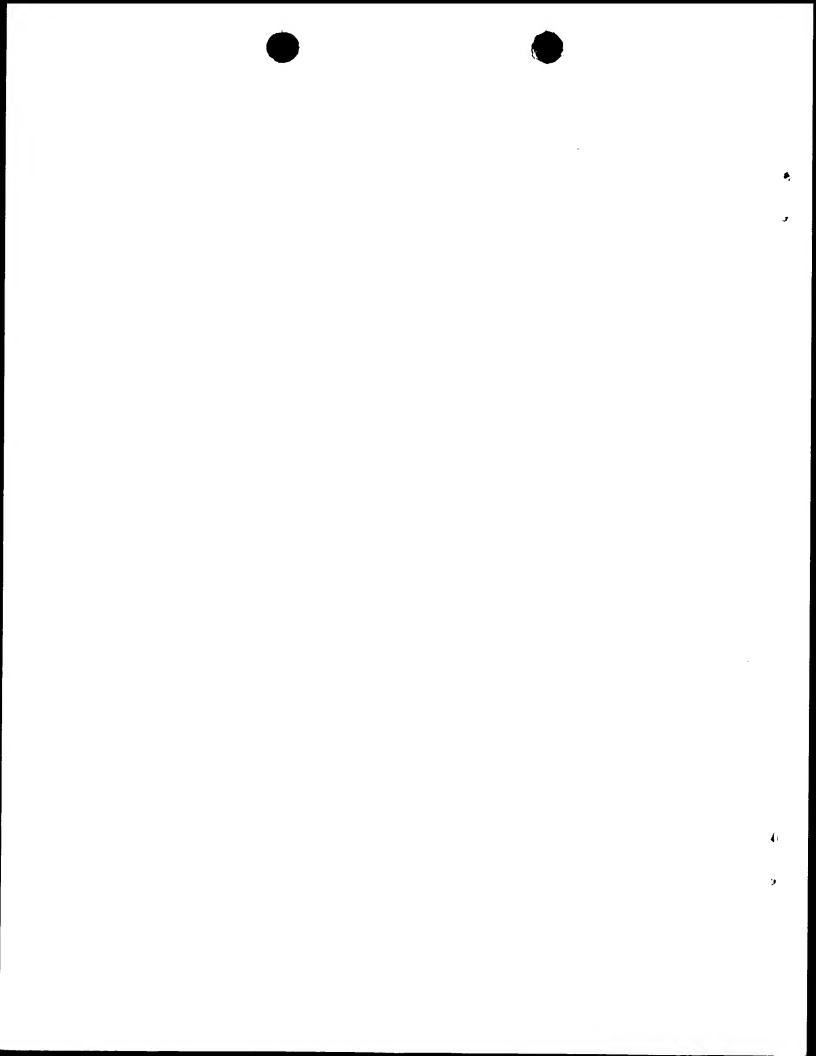


図 5



PCT/JP00/06255

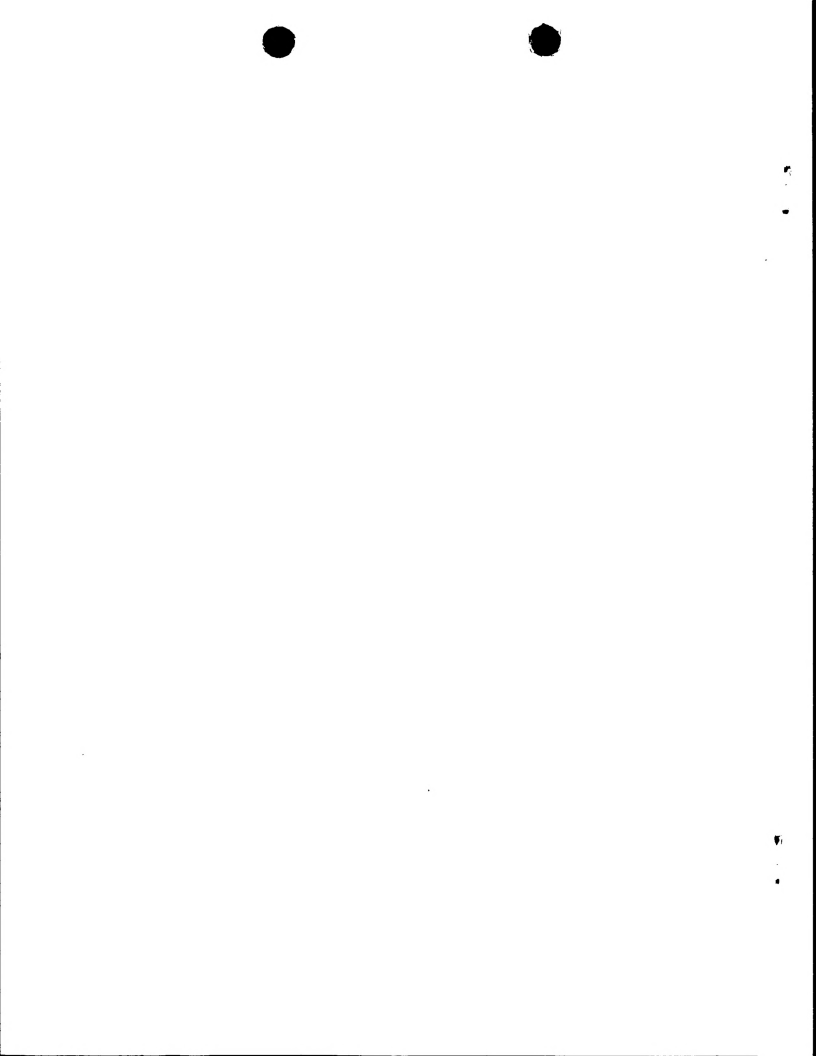
A. CLASSI	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ G01N33/569				
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
	SEARCHED	v classification symbols)			
Minimum do Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ G01N33/569				
Jitsu Kokai	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2000 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2000				
	ta base consulted during the international search (name T , BIOSIS	or data base and, where practicable, seal	ch terms used)		
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.		
A	ULLA CHIRSTENSEN et al., "ENZYMIC PROPERTIES OF THE 1-5 NEO-PLASMIN-Val-442 (MINIPLASMIN)", Biochimica et Biophysica Acta, 567(1979), pp.472-481				
А	Hiroshi KIDO et al., "Influenza Kansen wo Seigyo suru Saibousei Inhibitor", Kagaku Ryouhou no R (1999), pp.42-51	Protease to Protease	1-5		
Furthe	or documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	1		
* Specia "A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited t specia "O" docum means "P" docum than th	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other I reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory and document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken along document of particular relevance; the considered to involve an inventive stee combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent. Date of mailing of the international sea 26 December, 2000 (he application but cited to lerlying the invention claimed invention cannot be tred to involve an inventive e claimed invention cannot be p when the document is n documents, such in skilled in the art family		
Name and Jap	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile 1	No	Telephone No.			





国際出願番号 PCT/JP00/06255

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl ⁷ G01N33/569					
B. 調査を行					
	したの名 最小限資料(国際特許分類(IPC))				
In	Int. Cl ⁷ G01N33/569				
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
	日本国実用新案公報 1922-19	996年			
	日本国公開実用新案公報 1971-2(日本国登録実用新案公報 1994-2(00年			
	日本国実用新案登録公報 1996-20	000年			
国際調査で使り	用した電子データベース (データベースの名称、 JICST,BIOSIS	調査に使用した用語)			
C. 関連する					
引用文献の			関連する		
カテゴリー*			請求の範囲の番号		
A	ULLA CHIRSTENSEN et al. "ENZYMIC PI N-Val-442 (MINIPLASMIN)", Biochimic 979), pp472-481		1 – 5		
A	木戸 博ら「インフルエンザウイルフ御する細胞性プロテアーゼとプロテア法の領域,第15巻,第2号,(19	アーゼインヒビター」、化学療	1 — 5		
□ C欄の続	」 きにも文献が列挙されている。	── パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献であって、当願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発の新規性又は進歩性がないと考えられるもの「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献			された文献であって を明の原理又は理論 当該文献のみで発明 さられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに		
国際調査を完	国際調査を完了した日				
日本	の名称及びあて先 :国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 :都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 竹中靖典 電話番号 03-3581-1101	内線 3252		







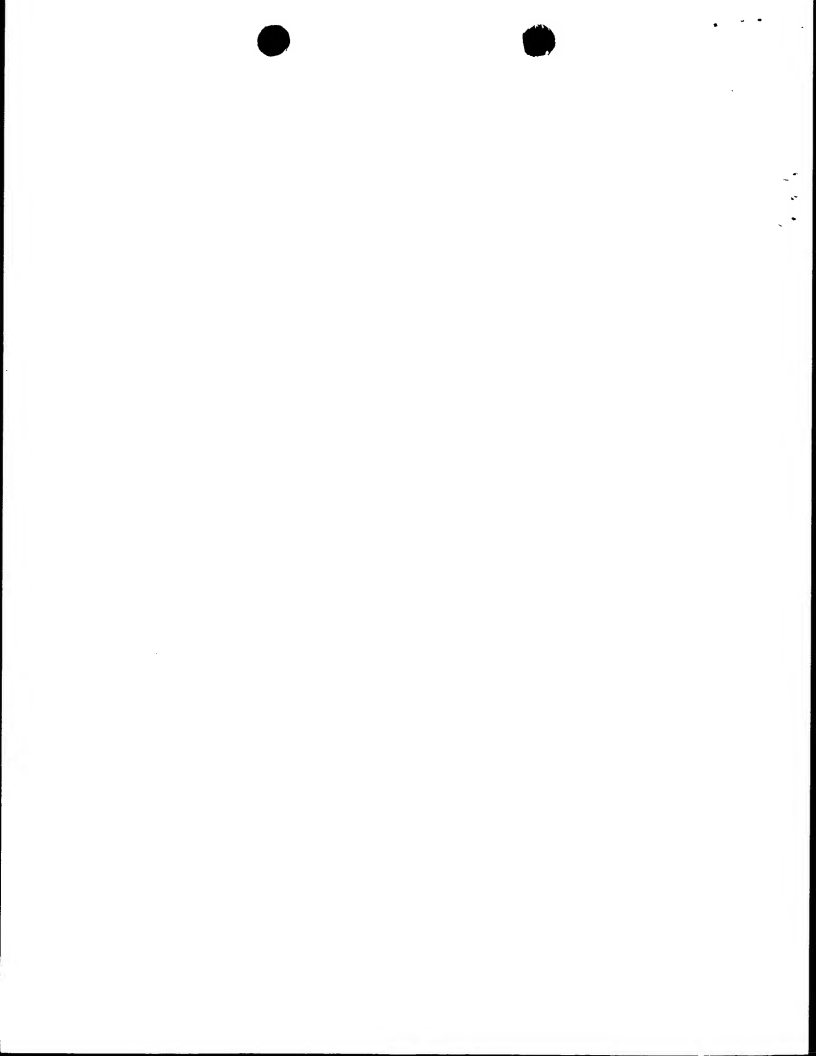
PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 PCTF0008-0	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP00/06255	国際出願日 (日.月.年) 13.09.00	優先日 (日.月.年) 13.09.99				
国際特許分類(IPC) Int.Cl' G011	N33/569					
出願人 (氏名又は名称) 木戸 博						
		·				
1. 国際予備審査機関が作成したこの国	国際予備審査報告を法施行規則第57条(P	CT36条) の規定に従い送付する。				
2. この国際予備審査報告は、この表紀	氏を含めて全部で3 ペー	ジからなる。				
この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。						
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。						
I × 国際予備審査報告の基礎	I × 国際予備審査報告の基礎					
Ⅱ 優先権	Ⅱ					
Ⅲ Ⅲ 新規性、進歩性又は産業	Ⅲ 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成					
IV						
V × PCT35条(2)に規定す _ の文献及び説明	する新規性、進歩性又は産業上の利用可能	6性についての見解、それを裏付けるため				
VI bる種の引用文献						
VII 国際出願の不備	•					
VII 国際出願に対する意見						

国際予備審査の請求書を受理した日 29.01.01	国際子備審査報告を作成した日 23.10.0	1	
名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	2 Ј	9507
日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 車百杯千代田区橋が関三T目4番3号	竹中朔典		
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3	25

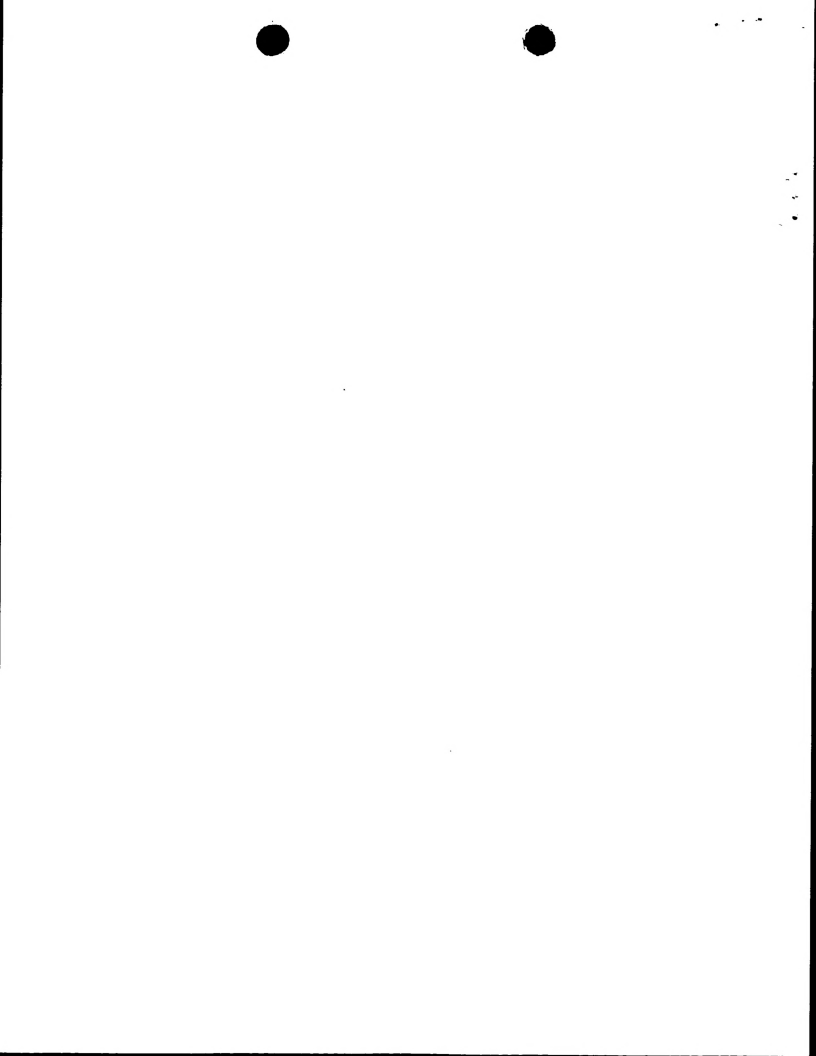




国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/06255

この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づ	
明細書 第	く命令に
明細書 第 ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの	
明細書 第 ページ、 付の書簡と共に提出さ	れたもの
請求の範囲 第項、出願時に提出されたもの請求の範囲 第項、PCT19条の規定に基づき補正されたもの請求の範囲 第項、国際予備審査の請求書と共に提出されたもの項、付の書簡と共に提出されたもの	れたもの
図面 第 ページ/図、出願時に提出されたもの 図面 第 ページ/図、国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 図面 第 ページ/図、 付の書簡と共に提出されたもの	れたもの
明細書の配列表の部分 第	れたもの
2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。	
上記の書類は、下記の言語である	
■ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語■ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語	
国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語	
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行	った。
□ この国際出願に含まれる書面による配列表	
□ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表	
□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表	
出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない	旨の陳述
書の提出があった 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨書の提出があった。	
4. 補正により、下記の 書類が削除された。	
図面 図面の第	
5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものれるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)	と認めら 用紙は上
·	



国際出願番号 PCT/JP00/06255

国際予備審査報告

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条(PCT	3 5 条(2)) に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲	1 - 5	有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 5	
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲 	1 - 5	

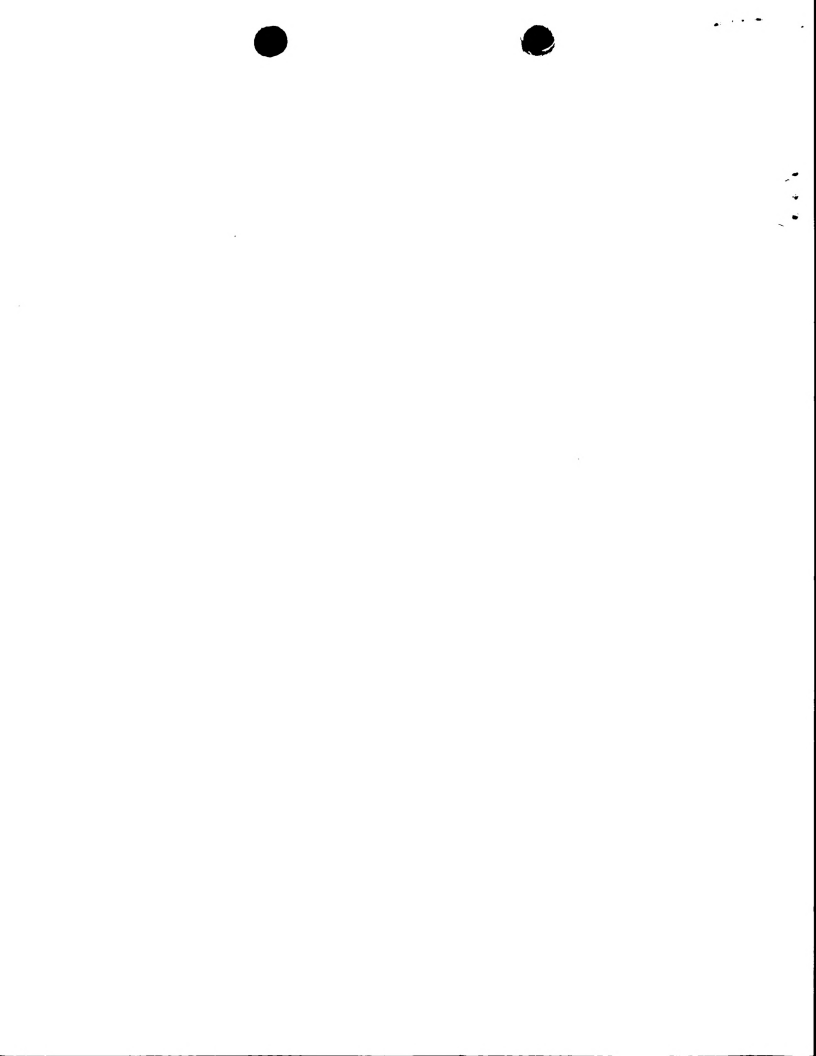
文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: ULLA CHIRSTENSEN et al. "ENZYMIC PROPERTIES OF THE NEO-PLASMIN-Val-44 2(MINIPLASMIN)", Biochimica et Biophysica Acta, 567(1979), pp472-481

文献 2:木戸 博ら「インフルエンザウイルスとセンダイウイルス感染を制御する細胞性プロテアーゼとプロテアーゼインヒビター」, 化学療法の領域, 第15巻, 第2 号, (1999), pp42-51

請求項1-5について

上記文献1には、 ミニプラスミンの性状について、文献2には、インフルエンザウイルスの感染のメカニズム等について記載されているが、両文献ともミニプラスミンをプローブとして、インフルエンザウイルスに作用する物質の探索方法についてはなんら記載されていない。 なんら記載されていない。



特許協力条約

K.K. HIKARI JIMUSYO 0CT. 3 1. 2001 RECEIVED

発信人 日本国特許庁 (国際予備審査機関)

出願人代理人

岸田 正行

殿

PCT

あて名

〒 100-0005 東京都千代田区丸の内2丁目6番2号 ・丸の内八重洲ビル424号 輝特許事務所 国際予備審査報告の送付の通知書

(法施行規則第57条) [PCT規則71.1]

発送日 (日,月,年) 30.10.01

出願人又は代理人

の書類記号

PCTF0008-0

重要な通知

国際出願番号

PCT/JP00/06255

国際出願日 (日.月.年)

13.09.00

優先日 (日.月.年)

13.09.99

出願人 (氏名又は名称)

木戸 博

- 1. 国際予備審査機関は、この国際出願に関して国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、それらをこの送付書とともに送付することを、出願人に通知する。
- 2. 国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、すべての選択官庁に通知するために、それらの写しを国際事務局に送付する。
- 3. 選択官庁から要求があったときは、国際事務局は国際予備審査報告(付属書類を除く)の英語の翻訳文を作成し、それをその選択官庁に送付する。

4. 注 意

出願人は、各選択官庁に対し優先日から30月以内に(官庁によってはもっと遅く)所定の手続(翻訳文の提出及び国内手数料の支払い)をしなければならない(PCT39条(1))(様式PCT/IB/301とともに国際事務局から送付された注を参照)。

国際出願の翻訳文が選択官庁に提出された場合には、その翻訳文は、国際予備審査報告の付属書類の翻訳文を含まなければならない。

この翻訳文を作成し、関係する選択官庁に直接送付するのは出願人の責任である。

選択官庁が適用する期間及び要件の詳細については、PCT出願人の手引き第Ⅱ巻を参照すること。

名称及びあて名

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 権限のある職員

特許庁長官

21 9507

電話番号 03-3581-1101 内線 3252

1. 文献の写しの請求について

国際予備審査報告に記載された文献であって国際調査報告に記載されていない文献の 複写

特許庁にこれらの引用文献の写しを請求することもできますが、独立行政法人工 業所有権総合情報館(特許庁庁舎2階)で公報類の閲覧・複写および公報以外の 文献複写等の取り扱いをしています。

[担当及び照会先]

〒100-0013 東京都千代田区霞が関3丁目4番3号(特許庁庁舎2階) 独立行政法人工業所有権総合情報館

【公 報 類】 閲覧部 TEL 03-3581-1101 内線3811~2 【公報以外】 資料部 TEL 03-3581-1101 内線3831~3

また、(財)日本特許情報機構でも取り扱いをしています。これらの引用文献の複写を請求する場合は下記の点に注意してください。

〔申込方法〕

- (1) 特許(実用新案・意匠)公報については、下記の点を明記してください。
 - ○特許・実用新案及び意匠の種類
 - ○出願公告又は出願公開の年次及び番号(又は特許番号、登録番号)
 - ○必要部数
- (2) 公報以外の文献の場合は、下記の点に注意してください。
 - ○国際予備審査報告の写しを添付してください(返却します)。

[申込み及び照会先]

- 〒135-0016 東京都江東区東陽4-1-7 佐藤ビル 財団法人 日本特許情報機構 情報処理部業務課 TEL 03-3508-2313
- 注) 特許庁に対して文献の写しの請求をすることができる期間は、国際出願日から7年です。
- 2. 各選択官庁に対し、国際出願の写し(既に国際事務局から送達されている場合は除く)及びその所定の翻訳文を提出し、国内手数料を支払うことが必要となります。 その期限については各国ごとに異なりますので注意してください。(条約第22条、第39条及び第64条(2)(a)(i)参照)







特許協力条約

REC'D 3-1 OCT 2001

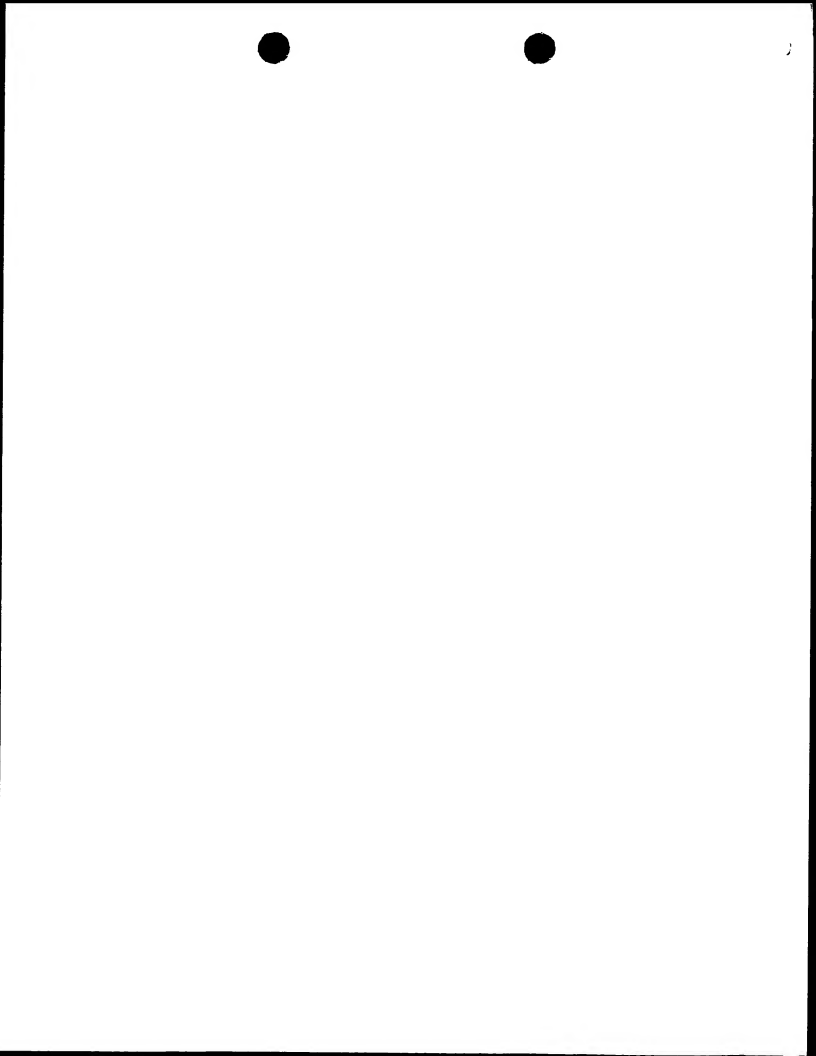
PCT

PCT 国際予備審査報告

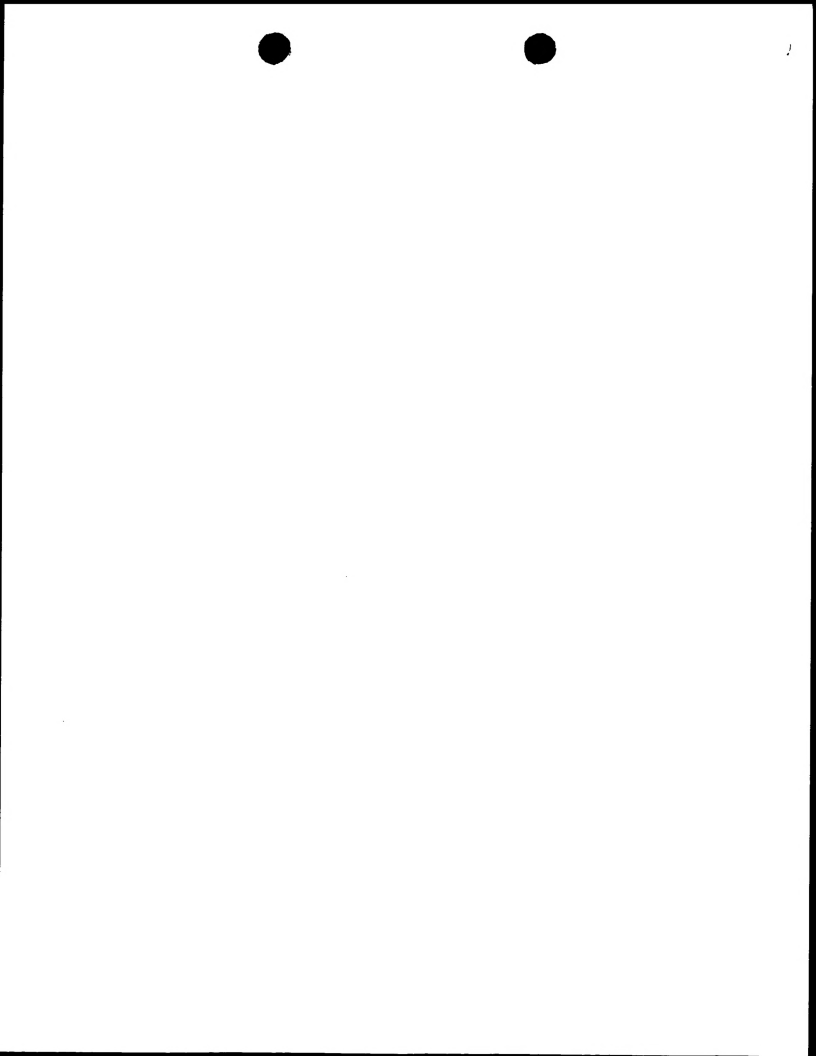
(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 PCTF0008-0	今後の手続きについては、国際予備審査: IPEA/4	報告の送付通知(様式PCT/ 16)を参照すること。		
国際出願番号 国際出願日 優先日 (日.月.年) 13.09.00 (日.月.年) 13.09.99				
国際特許分類(IPC) Int.Cl ⁷ G01	N33/569			
出願人(氏名又は名称) 木戸 博				
2. この国際予備審査報告は、この表記 この国際予備審査報告には、「 査機関に対してした訂正を含え (PCT規則70.16及びPCT		ジからなる。 基礎とされた及び/又はこの国際予備審		

国際予備審査の請求書を受理した日 29.01.01	国際予備審査報告を作成した日 23.10.01
名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員) 2 月 9507
日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	竹中靖典
	電話番号 03-3581-1101 内線 3252



Ι.	3	際予備審査報	告の基礎		
1.	応		提出された差し替え用紙は、		れた。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に おいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。
(×	出願時の国際	出願書類		
[明細書 明細書 明細書	第 第 第	_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
(請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
(図面 図面 図面	第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 一 付の書簡と共に提出されたもの
[明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
2.	 2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。 上記の書類は、下記の言語である 語である。 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 				
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。					
4.			記の書類が削除された。 第 第 図面の第	項	ジ/図
5.		れるので、そ		として作成した	が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら 。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 告に添付する。)



V.		性、進歩性又は産業上の利用可能性につ 及び説明	いての法第12条	· (PCT35条(2)))に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解					
	新規性	(N)	請求の範囲 請求の範囲	***************************************	1-5	有 無
	進歩性	(IS)	請求の範囲 請求の範囲		1 – 5	有

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

産業上の利用可能性(IA)

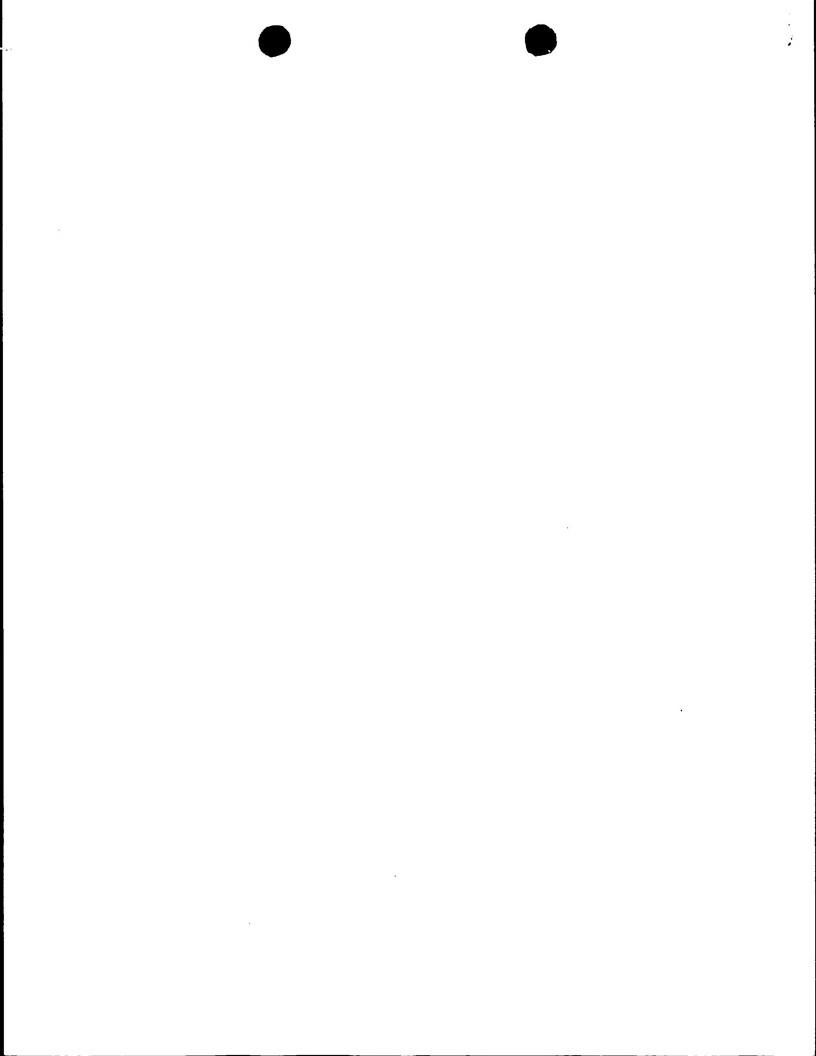
文献 1: ULLA CHIRSTENSEN et al. "ENZYMIC PROPERTIES OF THE NEO-PLASMIN-Val-44 2 (MINIPLASMIN)", Biochimica et Biophysica Acta, 567 (1979), pp472-481

請求の範囲 請求の範囲

文献 2: 木戸 博ら「インフルエンザウイルスとセンダイウイルス感染を制御する細胞性プロテアーゼとプロテアーゼインヒビター」,化学療法の領域,第 15 巻,第 2 号,(199),pp42–51

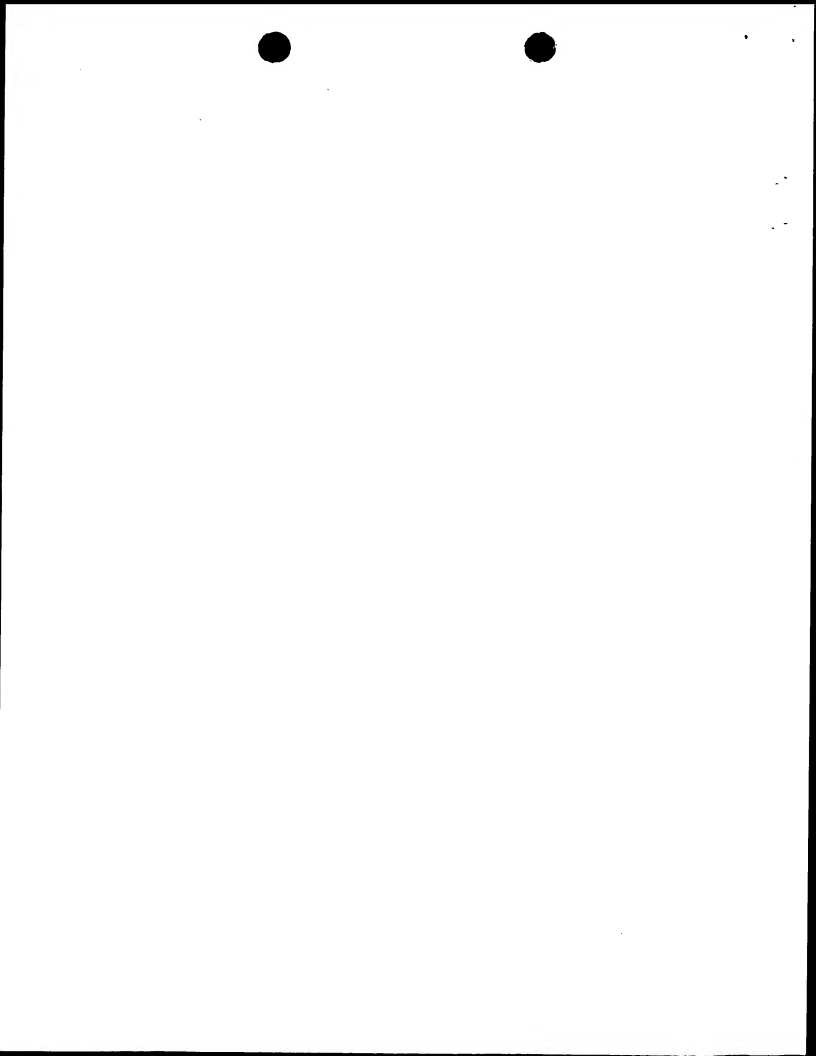
請求項1-5について

上記文献1には、ミニプラスミンの性状について、文献2には、インフルエンザウイルスの感染のメカニズム等について記載されているが、両文献ともミニプラスミンをプローブとして、インフルエンザウイルスに作用する物質の探索方法についてはなんら記載されていない。



特許協力条約に基づく国際出願顧書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年09月13日 (13.09.2000) 水曜日 11時38分49秒

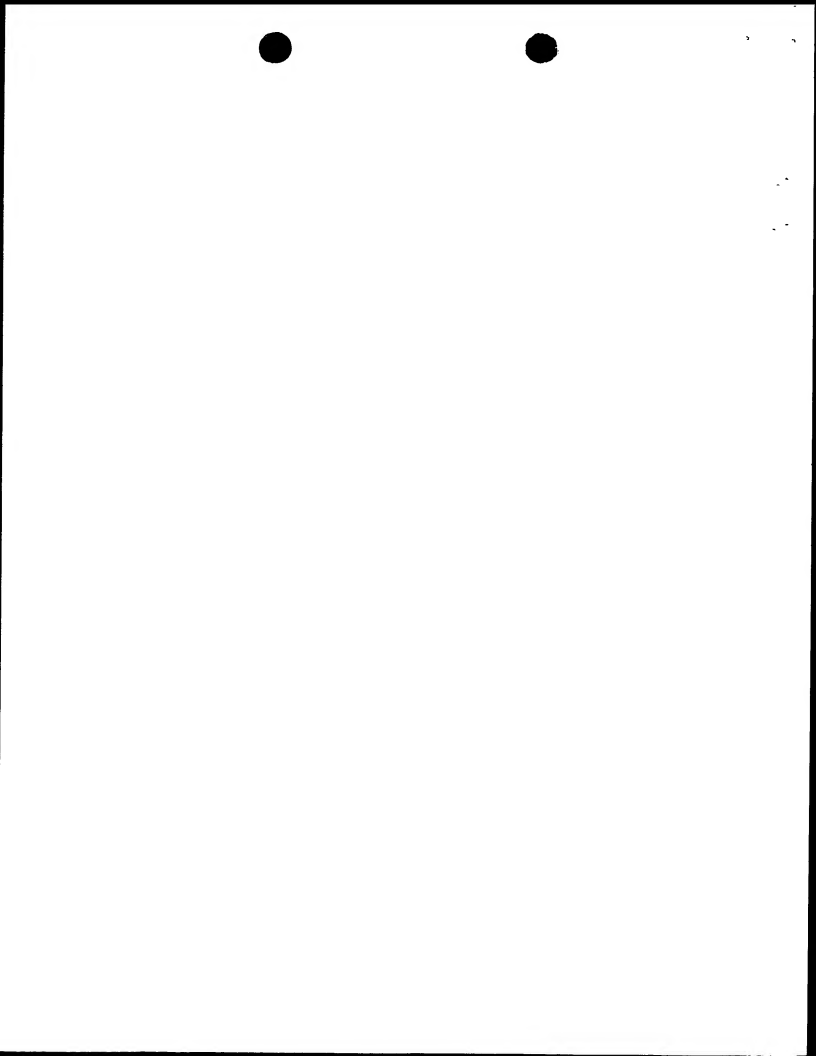
	1	
0	受理官庁記入欄	(E)
0-i	国際出願番号.	/PUI
		13.9.00
0-2	国際出願日	63, 3, 00
		必 据印
	/ 6 / f n \	
0-3	(受付印)	
0-4	様式-PCT/RO/101	
	この特許協力条約に基づく国	
	際出願願書は、	'
0-4-1	右記によって作成された。	PCT-EASY Version 2.91
		(updated 08.03.2000)
0-5	申立て	
	出願人は、この国際出願が特許	
	協力条約に従って処理されるこ	
	とを請求する。	
0-6	田願人によって指定された受	日本国特許庁(RO/JP)
	理官庁	
0-7	田願人又は代理人の書類記号	PCTF0008-0
1	発明の名称	抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索
		方法
П	出願人	
11-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and
	C S IM (C IB 4X O . C I	inventor)
11-2	右の指定国についての出願人で	すべての指定国 (all designated States)
11 2	る。	J. COMPER (ALL GOODENSTORE STATES)
II-4ja	氏名(姓名)	木戸 博
11-4en		
11-31a	の(石.	
		3 日 田地の 0
II-5en	Address:	11-10, Higashi Yoshino-cho 3-chome
		Tokushima-shi, Tokushima 770-0811
11-6	国籍 (国名)	日本国 JP
11-7		
11-9	ファクシミリ番号	
II-4en II-5ja II-5en	Name (LAST, First) あて名: Address: 国籍 (国名) 住所 (国名) 電話番号 ファクシミリ番号	KIDO, Hiroshi 770-0811 日本国 徳島県 徳島市東吉野町 3丁目11番地の10 11-10, Higashi Yoshino-cho 3-chome Tokushima-shi, Tokushima 770-0811 Japan 日本国 JP 日本国 JP 81 88 633 7423 81 88 633 7425



~;;)

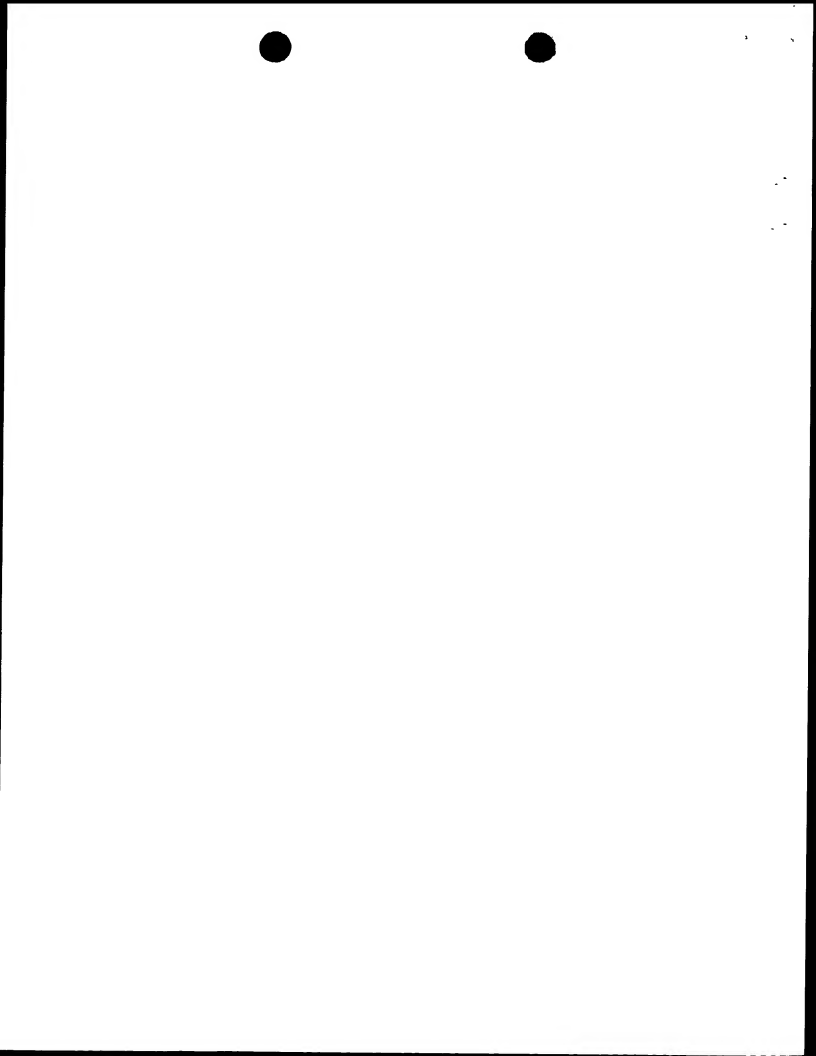
特許協力条約に基づく国際出願顧書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年09月13日 (13.09.2000) 水曜日 11時38分49秒

	原本(出顧用)- 印刷日	时 2000年03月13日(13.03.2000)小曜日(11年30万年37)
111-1	その他の出願人又は発明者	
[1]-1-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and
	C S (M C III 4) C II 10	inventor)
111-1-2	右の指定国についての出願人で	
111-1-2	石の角を国についての山麓八で	不国 り か (03 0 0 11) /
111-1-412	氏名(姓名)	村上 明子
	Name (LAST, First)	MURAKAMI, Meiko
111-1-5ja	あて名:	770-0045 日本国
		徳島県 徳島市南庄町
		2丁目38番地
111-1-5cn	Address:	38, Minami Shoumachi 2-chome
		Tokushima-shi, Tokushima 770-0045
		Japan
111-1-6	国籍 (国名)	日本国 JP
	住所(国名)	日本国 JP
111-2	その他の出願人又は発明者	
111-2-1	この欄に記載した者は	出願人である (applicant only)
111-2-2	右の指定国についての出願人で	米国を除くすべての指定国 (all designated
	ある。	States except US)
111-2-4ja	名称	杏林製業株式会社
111-2-4en		KYORIN PHARMACEUTICAL CO., LTD.
111-2-314	あて名:	101-8311 日本国
		東京都一千代田区神田駿河台
		2丁目5番地
111-2-5en	Address:	5, Kanda Surugadai 2-chome
		Chiyoda-ku, Tokyo 101-8311
		Japan
111-2-6	国籍 (国名)	日本国 JP
111-2-7	住所(国名)	日本国 JP
TV-1	代理人又は共通の代表者、通	
•••	知のあて名	n/
	下記の者は国際機関において右	代理人 (agent)
	記のごとく出願人のために行動	
	する。	
1V-1-1ja	氏名(姓名)	岸田 正行
	Name (LAST, First)	KISHIDA, Masayuki
	あて名:	100-0005 日本国
1 4 " 1 " 6 J d	O (1) .	市中省 北华田区
		東京都千代由区
		丸の内2丁目6番2号
	-	丸の内八重洲ビル424号
IV-1-2en	Address:	Room 424. Marunouchi-Yaesu Building
•		6-2. Marunouchi 2-chome
		Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005
		Japan
IV-1-3	電話番号	81 3 3212 3431
1V-1-4	ファクシミリ番号	81 3 3201 0368
IV-1-5	電子メール	hikapa10po.globe.or.jp
TV-2	その他の代理人	筆頭代理人と同じあて名を有する代理人
		(additional agent(s) with same address as
		first named agent)
1V-2-1 j a	氏名	水野 勝文:高野 弘晋:寺崎 直
1V-2-1cm	Name (s)	MIZUNO, Katsufumi; TAKANO, Hiroyuki; TERASAKI,
*	Trume (8)	Tadashi



特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年09月13日 (13.09.2000) 水曜日 11時38分49秒

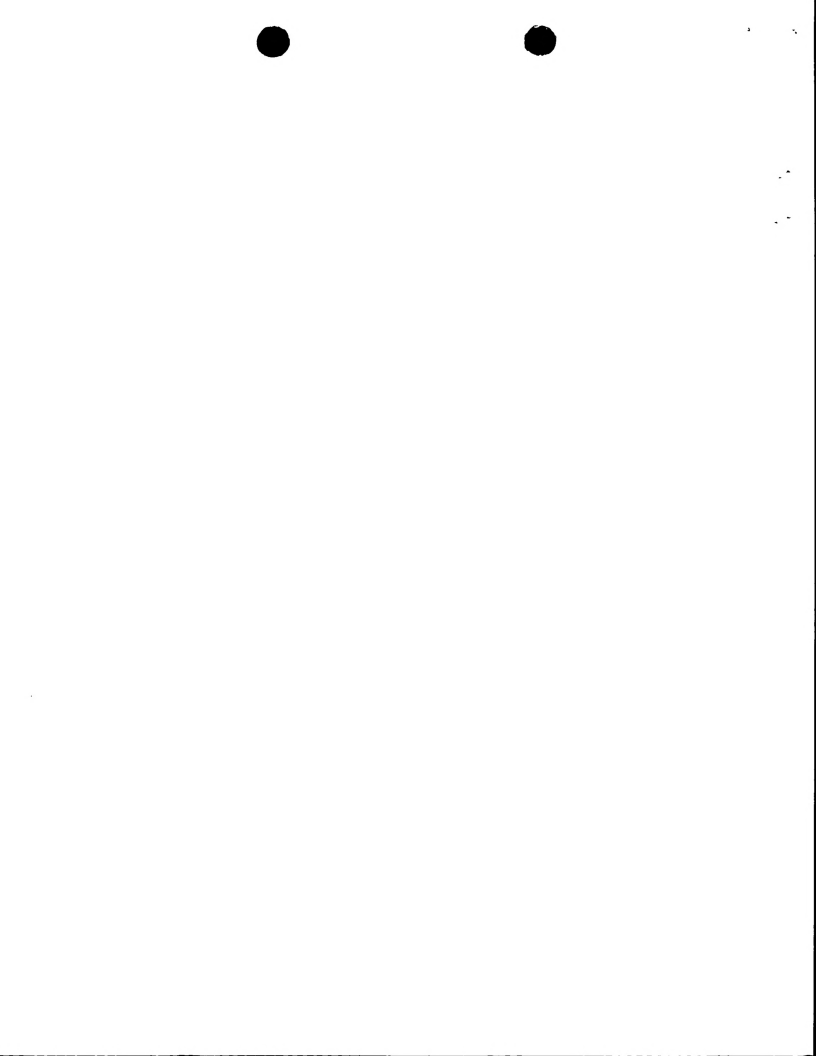
V	国の指定	
V-1	広域特許	AP: GH GM KE LS MW MZ SD SL SZ TZ UG ZW
	(他の種類の保護又は取扱いを	及びハラレプロトコルと特許協力条約の締約国であ
	求める場合には括弧内に記載す	る他の国
	る。)	EA: AM AZ BY KG KZ MD RU TJ TM
		及びユーラシア特許条約と特許協力条約の締約国
		である他の国
		EP: AT BE CHALL CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
		EA: VI BE CHAFT OF DE DE ES LI LE OF OF LE LI
		LU MC NL PT SE
		及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国
		である他の国
		OA: BF BJ CF CG CI CM GA GN GW ML MR NE SN TD
		l TC
		及びアフリカ知的所有権機構と特許協力条約の締
		約国である他の国
77.4	Tell 44 Eff	
V-2	国内特許	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7
	(他の種類の保護又は取扱いを 求める場合には括弧内に記載す	CHALL ON OR OD OF SELECTION OF AN ALL AND ALL
	る。)	de di de la lo lo le la lo lo la
	ಎ. /	LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ
		NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR
		TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZW
V-5	指定の確認の宣言	
, •	出願人は、上記の指定に加えて	
	、規則4.9(b)の規定に基づき、	
	特許協力条約のもとで認められ	
	る他の全ての国の指定を行う。	
	ただし、V-6欄に示した国の指	
	定を除く。出願人は、これらの	
	追加される指定が確認を条件と	
	していること、並びに優先日か	·
	ら15月が経過する前にその確認	
	がなされない指定は、この期間	
	の経過時に、出願人によって取 り下げられたものとみなされる	
	ことを宜言する。	
V-6	指定の確認から除かれる国	なし (NONE)
VI-1	先の国内出願に基づく優先権	78. O (Hone)
11-1	主張	
VI-1-1	土板 先の出願日	1999年09月13日(13.09.1999)
VI-1-2		特願平11-259372
	先の出願番号	
V1-1-3	国名	日本国 JP
VI-2	優先権証明書送付の請求	
	上記の先の出願のうち、右記の	VI-1
	番号のものについては、出願書	· ·
	類の認証謄本を作成し国際事務	
	局へ送付することを、受理官庁	
VII-1	に対して請求している。 特定された国際調査機関(ISA)	日本国特許庁 (ISA/JP)
111-1	付化で化に国際関重成例(13/1)	TH COMMENT



特許協力条約に基づく国際出願顧書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年09月13日 (13.09.2000) 水曜日 11時38分49秒

PCTF0008-0

原本(出頃用) - 印刷日時 2000年09月13日(13.09.2000)水曜日 11時38分49秒				
VIII	照合欄	用紙の枚数	添付された電子データ	
VIII-1	随暑	4	-	
VIII-2	明細書	15	-	
V[11-3	請求の範囲	1	-	
VIII-4	要約	1	abstract.txt	
V111-5	図面	5	_	
VIII-7	合計	26		
	添付書類	添付	添付された電子データ	
A111-8	手数料計算用紙	✓	-	
VIII-16	PCT-EASYディスク	-	フレキシブルディスク	
VIII-17	その他	納付する手数料に相当する特許印紙を貼付した書 面	-	
V111-17	その他	国際事務局の口座への振 込みを証明する書面	-	
VIII-18	要約書とともに提示する図の 番号			
VIII-19	国際出願の使用言語名:	日本語 (Japanese)		
11-1	提出者の記名押印			
1X-1-1	氏名(姓名)	岸田 正行 (000)		
受理官庁記入欄				
10-1	国際出願として提出された書 類の実際の受理の日			
10-2	図面:			
10-2-1 10-2-2	受理された			
10-3	不足図面がある 国際出願として提出された書 類を補完する書類又は図面で あってその後期間内に提出さ れたものの実際の受理の日(訂正日)	-		
10-4	特許協力条約第11条(2)に基づ く必要な補完の期間内の受理 の日			
10-5	出願人により特定された国際 調査機関	ISA/JP		
10-6	調査手数料未払いにつき、国 際調査機関に調査用写しを送 付していない			
		国際事務局記入欄		
11-1	記録原本の受理の日			

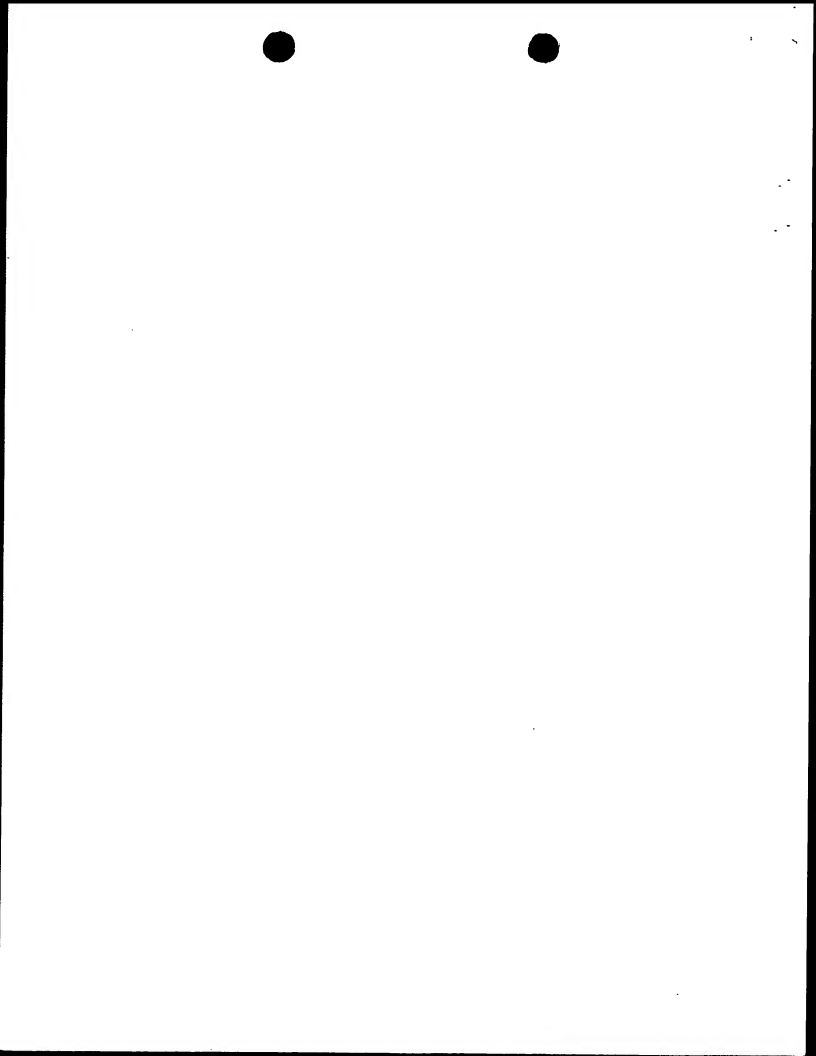


PCT手数料計算用紙(願書付属書) 原本(出願用) - 印刷日時 2000年09月13日 (13.09.2000) 水曜日 11時38分49秒

[この用紙は、国際出願の一部を構成せず、国際出願の用紙の枚数に算入しない]

	[COMMITAL ENGLISH.			
0-1	受理官庁記入欄 国際出願番号.			
0-2	受理官庁の日付印			
0-4	様式-PCT/RO/101 (付属書)			
0.4.1	このPCT手数料計算用紙は、	PCT-EASY Version	. 2 01	
0-4-1	右記によって作成された。	(updated 08.03.2		
0-9	出願人又は代理人の書類記号	PCTF0008-0		
2	出願人	木戸 博		
12	所定の手数料の計算	金額/係数	小計 (JPY)	
12-1	送付手数料	₽	18,000	
12-2	調査手数料 S	⇔	72,000	
12-3	国際手数料			
	基本手数料	40.700		
	(最初の30枚まで) b1	107.00		
12-4	30枚を越える用紙の枚数	0		
12-5	用紙1枚の手数料 (ス)	940		
12-6	合計の手数料 62	_		
12-7	b1 + b2 = B	40,700		
12-8	指定手数料 国際出願に含まれる指定国 数	87		
12-9	支払うべき指定手数料の数 (上限は8)			
12-10	1指定当たりの手数料 (X)	8,800		
12-11	合計の指定手数料	10,100		
12-12	PCT-EASYによる料金の R 減額	-12,500		
12-13	国際手数料の合計 I (B+D-R)	⇔	98,600	
12-14	優先権証明書請求手数料 優先権証明書を請求した数		·	
12-15	1 優先権証明書当たり (X) の手数料	1,400		
12-16	優先権証明書請求手数料 の合計	₽	1,400	
12-17	納付するべき手数料の合計 (T+S+I+P)	₽	190,000	•
12-19	支払方法	国際手数料:銀行	宇印紙 宇印紙 テロ座への振込み 対手数料:特許印制	· £
EASYによるチェック結果と出願人による言及				
13-2-6	EASYによるチェック結果	Yellow!		(mm = 1 1 . 1 1 . 175)

	EASYによるチェック結果 内訳	Yellow! すべての出願人が願書に署名(配名押印)をしない限り、委任状又は包括委任状の写しを添付する必要性があります。
,		17 47 7 67 8

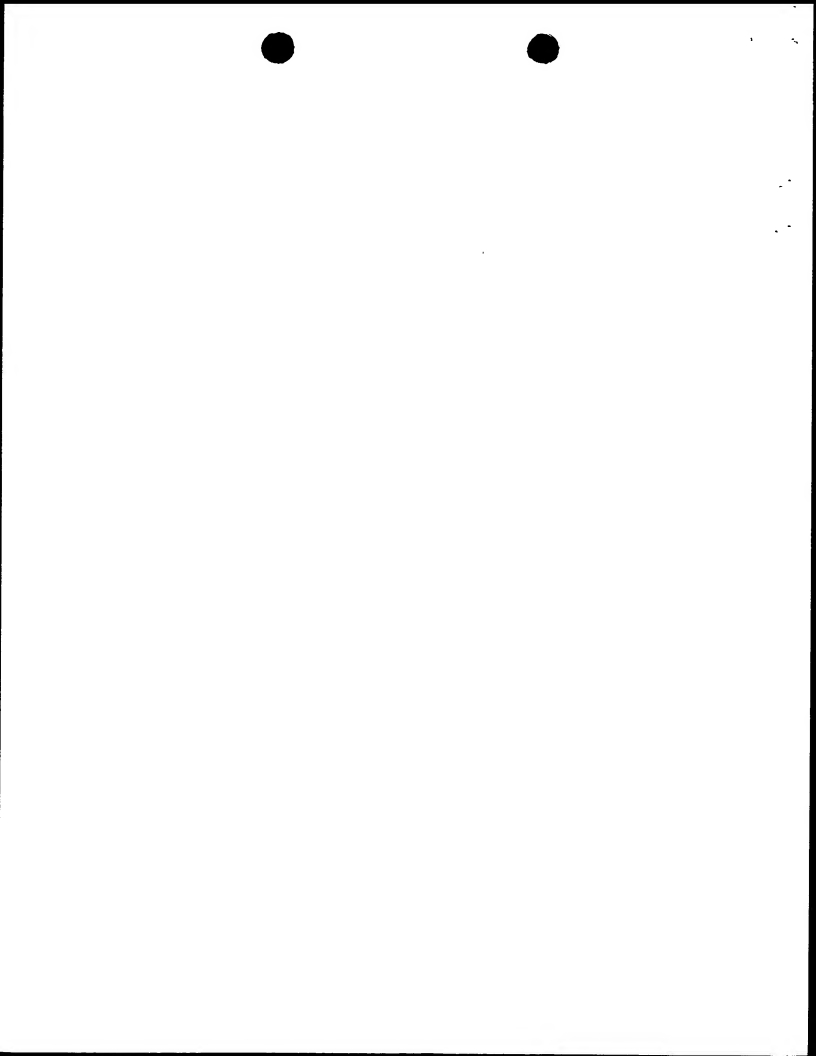


2/2

PCT手数料計算用紙(願書付属書) 原本(出願用) - 印刷日時 2000年09月13日 (13.09.2000) 水曜日 11時38分49秒

PCTF0008-0

		Green? 要約書とともに提示する図の番号が示されていません。
13-2-10	EASYによるチェック結果 受理官庁/国際事務局記入欄	Green? この願書を作成したPCT-EASYは英語版ないし西欧官 語版以外のWindows上で動作しています。ASCII文字 以外の文字について,願書と電子データを注意して 比較してください。



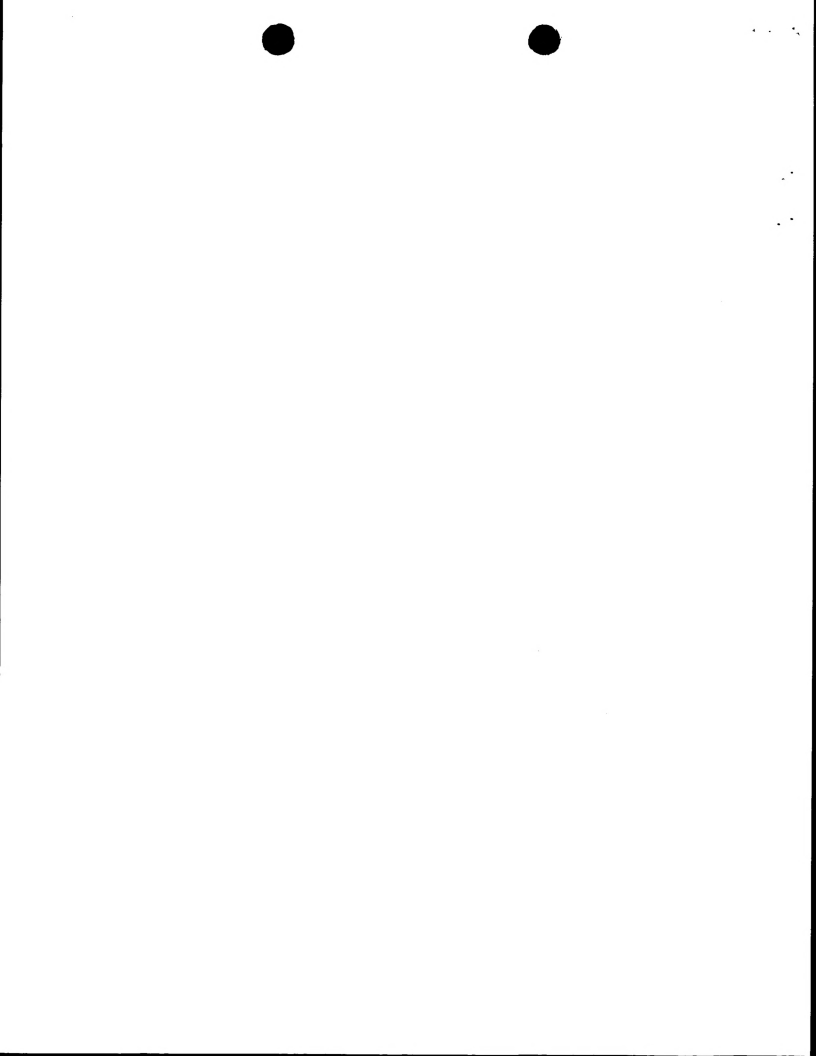






送付手数料 18,000円 調査手数料 72,000円

合 計 90,000円





ご利用明細

		- 13/13/7) - (- - 		
	本日は	ご来店いただきあり	がとうございる	ます。	
年月日	時刻 取扱店番	銀行番号支店番号	口座番号		印紙税申告納付につき麹町
12001	211 3 - 2 11nn 1 📆	\$			税務署承認済
お取引内容	お取引金額	お取扱いで 残高		お取扱金	種
地域达	¥98,600*	1500	Y1,08		## ## 0 ()
こ案内			5000	50 PB 50 PB	10月 5月 1月
お受取	人東京三菱	銀行内幸町。	皮店		
	普通 047				
	WIPO PCT	GENLVA 様			
ご依頼	人 モカリートッキコ	3"7.54 1" 195	FJ8" 292F	様	
	033212	33131			
上 程 込	手数料 3 1	5月をいた方	* * 4 1 1. 1.		:
	0.33212	分分 <u>5 円を いた</u> /			

むくは

◎ 東京三菱銀行

国際手数料

基本手数料

40, 700円

指定手数料

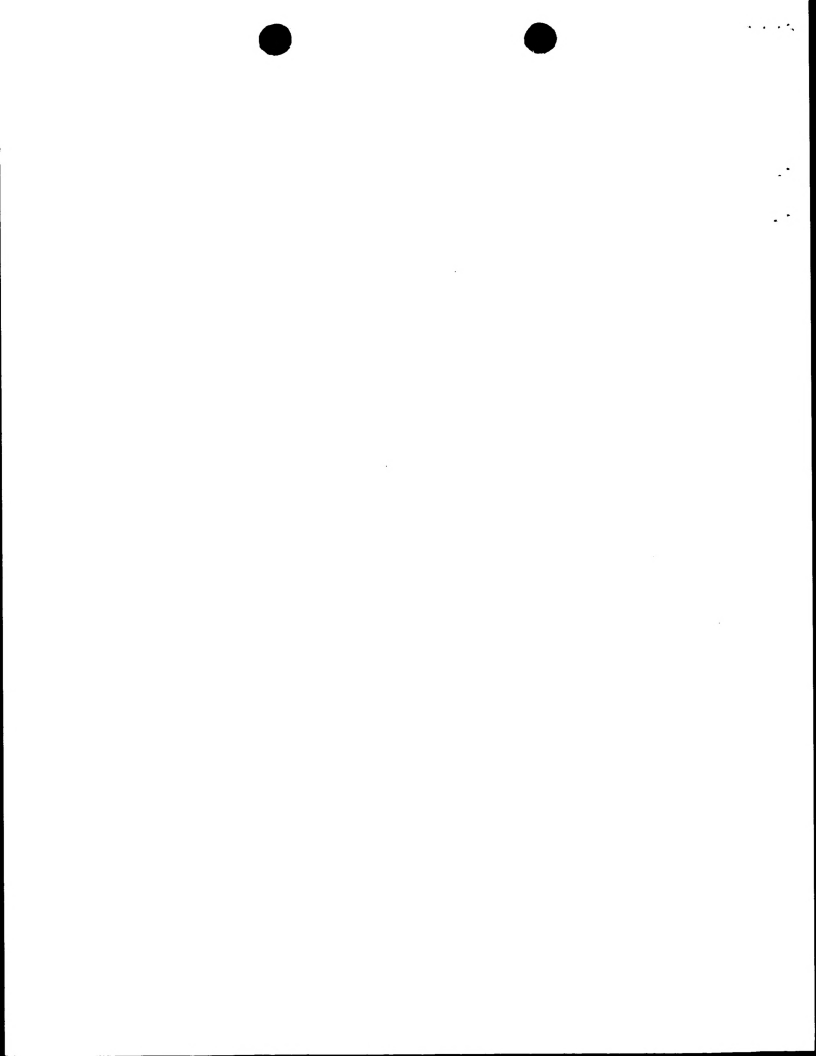
70, 400円

PCT-EASY による料金の減額

-12,500円

合 計

98,600円



PCT

NOTIFICATION OF RECEIPT OF RECORD COPY

(PCT Rule 24.2(a))

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

KISHIDA, Masayuki Room 424. Marunouchi-yaesu Building 6-2, Marunouchi 2-chome Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 17 October 2000 (17.10.00)	IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference	International application No.
PCTF0008-0	PCT/JP00/06255

The applicant is hereby notified that the International Bureau has received the record copy of the international application as detailed below.

Name(s) of the applicant(s) and State(s) for which they are applicants:

KIDO, Hiroshi (all designated States)

MURAKAMI, Meiko (for US)

KYORIN PHARMACEUTICAL CO., LTD. (for all designated States except US)

International filing date

13 September 2000 (13.09.00)

Priority date(s) claimed

13 September 1999 (13.09.99)

Date of receipt of the record copy by the International Bureau

......

List of designated Offices

03 October 2000 (03.10.00)

AP:GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE,

ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,

MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,NO,NZ,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,US,

UZ,VN,YU,ZA,ZW

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Authorized officer:

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Wastshi HONDA

.



Date of mailing (day/month/year) 17 October 2000 (17.10.00)	IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference PCTF0008-0	International application No. PCT/JP00/06255
ATTENTION The applicant should carefully check the data appearing and the indications in the international application, the In addition, the applicant's attention is drawn to the internation is drawn to the internation.	. ng in this Notification. In case of any discrepancy between these data e applicant should immediately inform the International Bureau. nformation contained in the Annex, relating to:
X time limits for entry into the national phase	
confirmation of precautionary designations	iga
X requirements regarding priority documents	The state of the s
A copy of this Notification is being sent to the receiving Offi	ice and to the International Searching Authority.
•	

PATENT COOPERATION TREATY



From the INTERNATIONAL BUREAU

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

KISHIDA, Masayuki Room 424. Marunouchi-Yaesu Building 6-2, Marunouchi 2-chome Chivoda-ku, Tokyo 100-0005 **JAPON**

Date of mailing (day/month/year) 09 November 2000 (09.11.00)	12.17.20
Applicant's or agent's file reference PCTF0008-0	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/06255	International filing date (day/month/year) 13 September 2000 (13.09.00)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 13 September 1999 (13.09.99)

Applicant

KIDO, Hiroshi et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Country or regional Office Date of receipt Priority application No. **Priority date** of priority document or PCT receiving Office

11/259372 13 Sept 1999 (13.09.99)

JP

06 Nove 2000 (06.11.00)

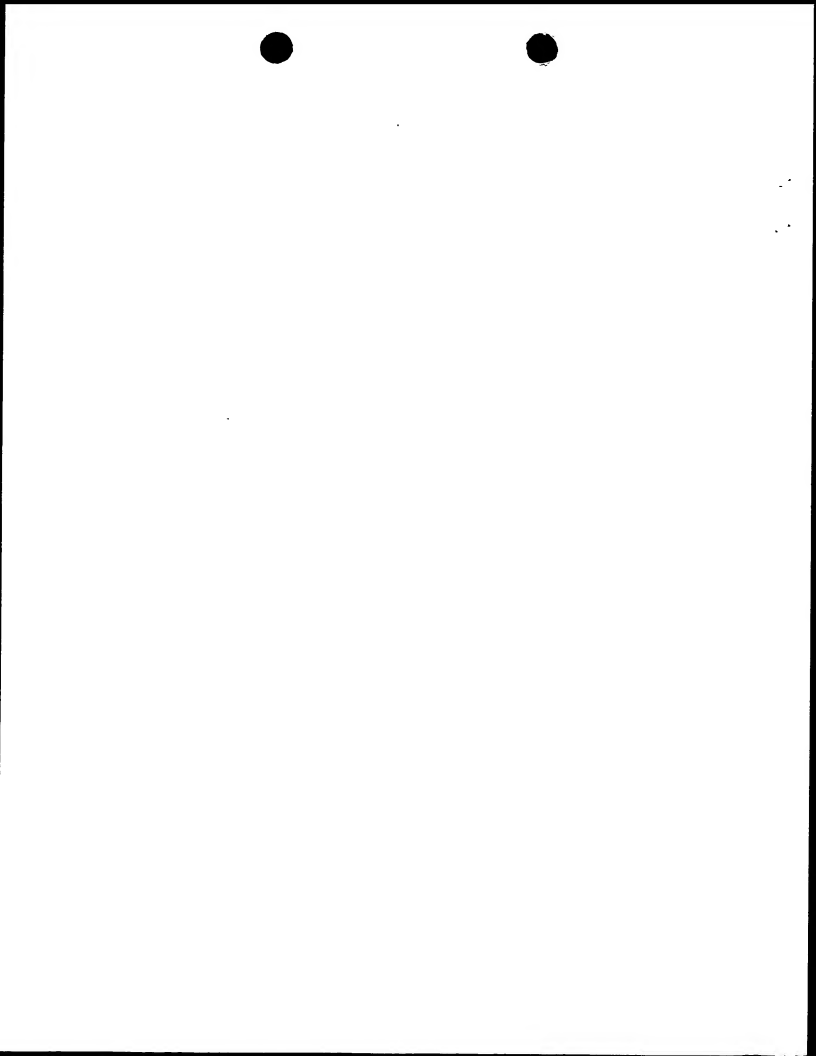
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Carlos Naranjo

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38





From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE **COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL** APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

KISHIDA, Masayuki Room 424. Marunouchi-Yaesu Building

6-2. Marunouchi 2-chome Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005 JAPON

K.K. HIKARI JIMUSYO

APR. - 2. 2001

Date of mailing (day/month/year)

22 March 2001 (22.03.01)

Applicant's or agent's file reference

PCTF0008-0 International application No.

PCT/JP00/06255

IMPORTANT NOTICE

International filing date (day/month/year)

13 September 2000 (13.09.00)

Priority date (day/month/year)

13 September 1999 (13.09.99)

Applicant

KIDO, Hiroshi et al

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

AU, KP, KR, US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AG,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EA,EE,EP,ES, FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK, MN,MW,MX,MZ,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU, The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 22 March 2001 (22.03.01) under No. WO 01/20332

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

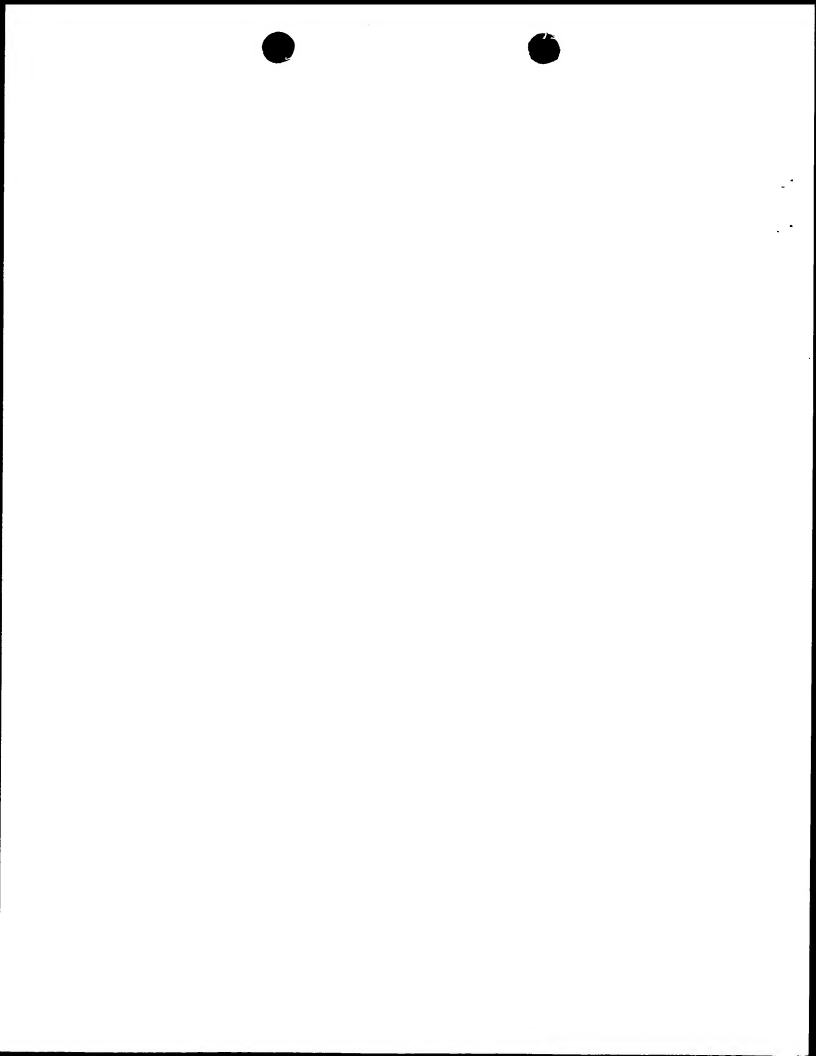
For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38





From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

INFORMATION CONCERNING ELECTED OFFICES NOTIFIED OF THEIR ELECTION

(PCT Rule 61.3)

To:

KISHIDA, Masayuki Room 424. Marunouchi-Yaesu Building 6-2, Marunouchi 2-chome

Chiyoda-ku, Tokyo 100-0005 JAPON K.K. HIKARI JIMUSYO APR. - 2. 2001

RECEIVED

Date of mailing (day/month/year)

22 March 2001 (22.03.01)

Applicant's or agent's file reference

PCTF0008-0

PCT/JP00/06255

IMPORTANT INFORMATION

International application No. International filing date (day/month/year)

13 September 2000 (13.09.00)

Priority date (day/month/year)

13 September 1999 (13.09.99)

Applicant

KIDO, Hiroshi et al

1. The applicant is hereby informed that the International Bureau has, according to Article 31(7), notified each of the following Offices of its election:

AP :GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National :AU,BG,CA,CN,CZ,DE,IL,JP,KP,KR,MN,NO,NZ,PL,RO,RU,SE,SK,US

2. The following Offices have waived the requirement for the notification of their election; the notification will be sent to them by the International Bureau only upon their request:

EA: AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National :AE,AG,AL,AM,AT,AZ,BA,BB,BR,BY,BZ,CH,CR,CU,DK,DM,DZ,EE,ES,FI,GB,

GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MW,

MX,MZ,PT,SD,SG,SI,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW

3. The applicant is reminded that he must enter the "national phase" before the expiration of 30 months from the priority date before each of the Offices listed above. This must be done by paying the national fee(s) and furnishing, if prescribed, a translation of the international application (Article 39(1)(a)), as well as, where applicable, by furnishing a translation of any annexes of the international preliminary examination report (Article 36(3)(b) and Rule 74.1).

Some offices have fixed time limits expiring later than the above-mentioned time limit. For detailed information about the applicable time limits and the acts to be performed upon entry into the national phase before a particular Office, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

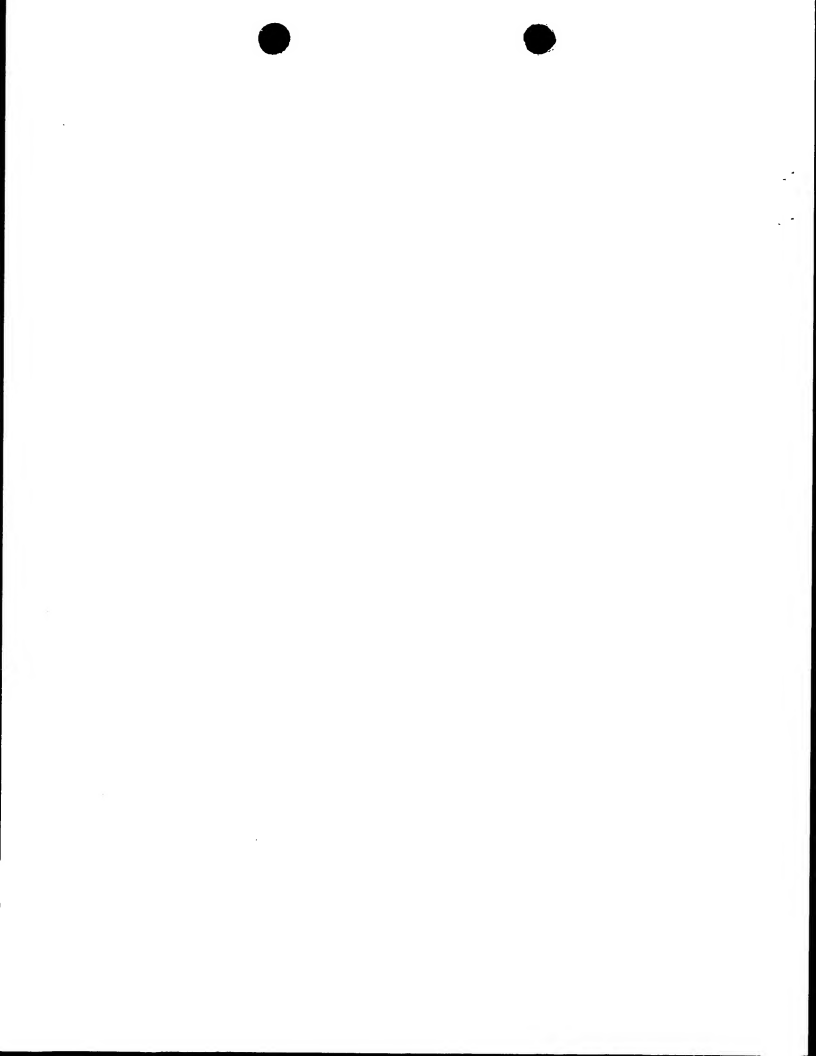
The entry into the European regional phase is postponed until 31 months from the priority date for all States designated for the purposes of obtaining a European patent.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

J. Zahra

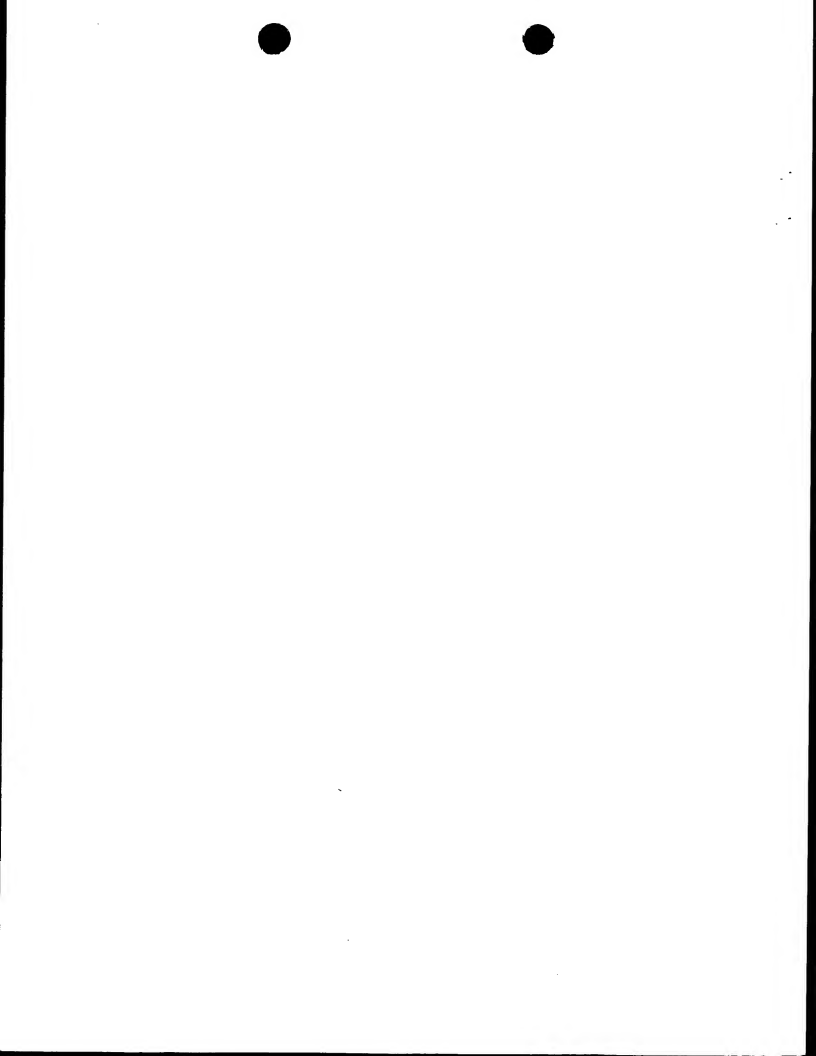
Telephone No. (41-22) 338.83.38

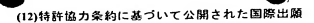




International application No.
PCT/JP00/06255

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ G01N33/569				
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B FIELDS	SSEARCHED				
Minimum do	3. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ G01N33/569				
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched		
Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2000 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2000					
	ata base consulted during the international search (name ST, BIOSIS	of data base and, where practicable, sear	rch terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		-		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	ULLA CHIRSTENSEN et al., "ENZY NEO-PLASMIN-Val-442 (MINIPLASMI Biophysica Acta, 567(1979), pp.	MIC PROPERTIES OF THE N)", Biochimica et	1-5		
A	Hiroshi KIDO et al., "Influenza Kansen wo Seigyo suru Saibousei Inhibitor", Kagaku Ryouhou no R (1999), pp.42-51	Protease to Protease	1-5		
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" carlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 08 December, 2000 (08.12.00) "T" later document published after the international filing driventies on priority date and not in conflict with the application but understand the principle or theory underlying the inventior document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventior considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed "Y" Date of mailing of the international search report 26 December, 2000 (26.12.00)		ne application but cited to lerlying the invention cannot be claimed invention cannot be cred to involve an inventive claimed invention cannot be p when the document is a documents, such a skilled in the art family			
Name and Jap	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Faccimile	No.	Telephone No.			





(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年3 月22 日 (22.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/20332 A1

(51) 国際特許分類7:

G01N 33/569

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/06255

(22) 国際出願日:

2000年9月13日(13.09.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/259372 1999年9月13日(13.09.1999) J

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 杏林 製薬株式会社 (KYORIN PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒101-8311 東京都千代田区神田駿河台 2丁目5番地 Tokyo (JP).
- (71) 出願人 および
- (72) 発明者: 木戸 博 (KIDO, Hiroshi) [JP/JP]; 〒770-0811 徳島県徳島市東吉野町3丁目11番地の10 Tokushima (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 村上明子 (MU-RAKAMI, Meiko) [JP/JP]; 〒770-0045 徳島県徳島市南 庄町2丁目38番地 Tokushima (JP).

(74) 代理人: 岸田正行, 外(KISHIDA, Masayuki et al.); 〒 100-0005 東京都千代田区丸の内2丁目6番2号 丸の内 八重洲ビル424号 Tokyo (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL. AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL. PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM. AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD OF SEARCHING FOR SUBSTANCE HAVING ANTI-INFLUENZA VIRUS EFFECT

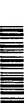
(54) 発明の名称: 抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法

(57) Abstract: A method whereby problems encountered in the conventional art can be solved and a substance having an anti-influenza virus effect can be efficiently searched on the basis of a mechanism differing from the existing ones. This method of searching for a substance having an anti-influenza virus effect is characterized by using miniplasmin as a probe.

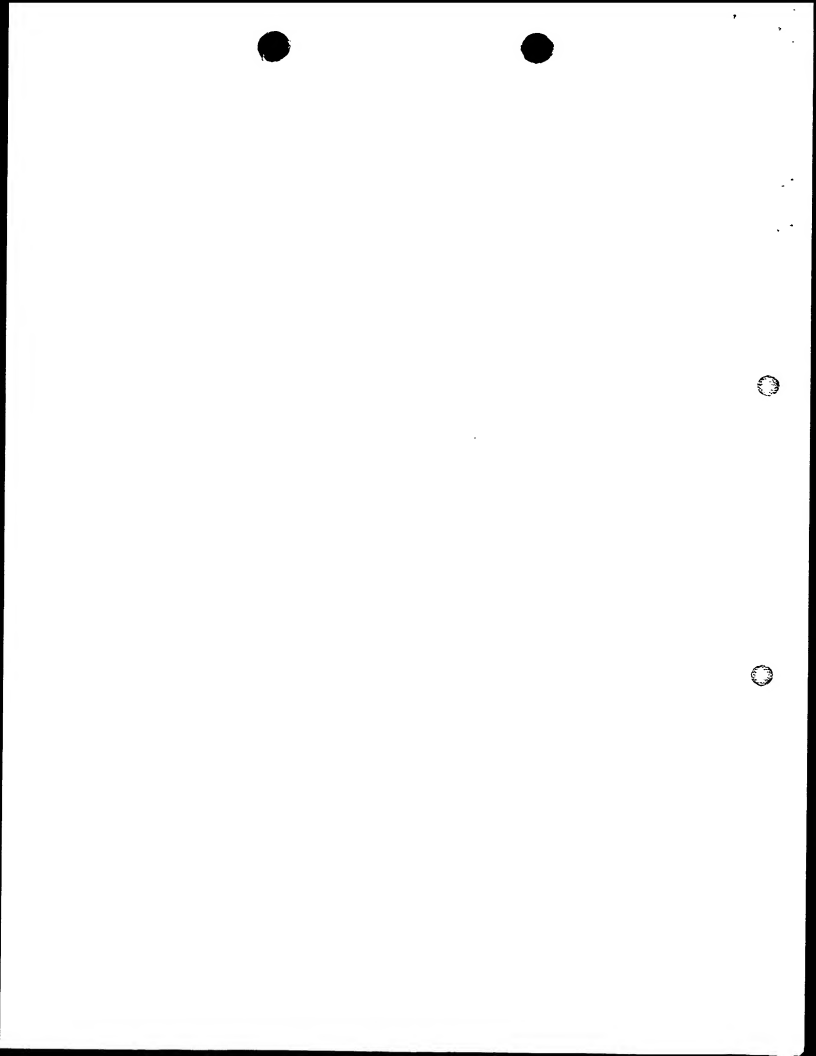
(57) 要約:

従来技術の欠点を解消し、従来とは異なる作用に基づく抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索を効率的に行なうことのできる方法を提供する。

ミニプラスミンをプローブとして用いることを特徴とする抗インフルエンザウ イルス作用を有する物質の探索方法。







明細書

抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法

5

技術分野

本発明は、抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索する方法に関するものである。

背景技術

10 従来の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の開発は大きく分けて3つ の方向で検討されてきた。

第1は、ワクチンを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として開発する方法で、不活性化インフルエンザワクチンや生ワクチンが開発されてきた。

第2は、インフルエンザウイルスのイオンチャンネルM₂蛋白を標的としたチャ 15 ンネルブロッカーを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として探索し開 発する方法である。

第3は、インフルエンザウイルスに対する感染細胞の膜上のレセプターはシアール酸であることが知られていることから、このシアール酸を標的とした抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索し開発する方法である。

20 しかし、上記の従来の開発方法では、以下のような欠点があった。

第1のワクチンを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として開発する場合は、インフルエンザウイルスの外膜糖蛋白質が抗原として認識されることが多いが、インフルエンザウイルスの抗原は、毎年流行する度に変異によって異なるため、この方法で開発されたワクチンの効果が必ずしも期待できなかった。

25 第2のインフルエンザウイルスのイオンチャンネルM₂蛋白を標的としたチャンネルプロッカーを抗インフルエンザウイルス作用を有する物質として探索し開発する方法では、例えば従来抗パーキンソン氏病薬の一つとしてその有効性が報告されているアマンタジンが探索されているが、M₂蛋白をブロックするというこ

10

15

20

を必ずしも解決できる現状にはない。

とが、同時に中枢神経系への作用も強く発生するという面も持ち合わせているため、現時点では使用に制限を生じ、全てのインフルエンザウイルスの疾患患者に用いるのは困難な物質である。つまり、この方法による抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法では、得られた物質による中枢神経に関する問題

第3のインフルエンザウイルスに対する感染細胞の膜上のレセプターであるシアール酸を標的とした抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索し開発する方法は、その有効性が報告されているが、必ずしもその効果が十分に発揮されている現状にあるとは言えない。また、この探索方法は本発明とは全く別の作用点および作用機序に基づくものである。

発明の開示

本発明が解決しようとする課題は、このような従来技術の欠点を解消し、かつ 従来とは異なる作用に基づく抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索 を効率的に行なうことのできる方法を提供することである。

このような状況下にあって、本発明者らは、ミニプラスミンとインフルエンザウイルス及びセンダイウイルスとの関係に関する研究を鋭意積み重ねる中で、特に急性、慢性炎症など、好中球の浸潤を伴う肺での主要なインフルエンザウイルス活性化酵素がミニプラスミンであり、つまり、ミニプラスミンがインフルエンザウイルスやセンダイウイルスの活性化に重大に関与していること、すなわち、インフルエンザウイルスやセンダイウイルスが人体においてその感染力を発揮するには、ミニプラスミンによる活性化体への構造変換作用が不可欠であるとの知見を得ることに成功した。

本発明者らは、以上の研究により知り得た知見を検討した結果、ミニプラスミンのインフルエンザウイルス活性化作用を阻止する物質、つまりミニプラスミン阻害物質を探索し、それを医薬品として実用化することが、抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索に有効であることを見出した。

すなわち、本発明は、ミニプラスミンをプローブとして用いることを特徴とす

10

15

20

25

る抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法に関するものである。

さらに本発明は、ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスまたはインフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させ、反応液中の基質ウイルスの外膜糖蛋白質前駆体のサブユニット量を指標とする抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法に関するものである。

さらにまた本発明は、ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスまたはインフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させ、反応後の基質ウイルスを犬の腎細胞(Mardin Darby canine kidney、以下「MDCK細胞」と略称する)に感染させたときの感染価を指標とする抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法に関するものである。

本発明者らは、炎症などの病的な状態のため好中球が多量に浸出した局所において主として形成されるミニプラスミンが、局所の細胞膜上に付着し存在すること、そしてその細胞がインフルエンザウイルスに感染していた場合、細胞内から新たに増殖し出芽してくる非感染型インフルエンザウイルスや非感染型センダイウイルスに対し、そのミニプラスミンが気道の細胞への感染が可能な感染型ウイルスに変換させる作用を有することを見出した。

本発明者らは、ミニプラスミンのこの特徴を利用することにより、ミニプラスミンに対する特異的阻害剤の探索方法が確立できれば、それにより見出された薬剤によって、種々の炎症反応に伴うインフルエンザウイルス感染の増悪の阻止が可能になると考えた。

さらに詳しくは、次の通りである。本発明者らは、ヒトの顆粒球由来のエラスターゼやブタの膵臓に由来するエラスターゼによって作られるミニプラスミンが、プラスミンに比較して、表1に示すように著しく疎水性が増加しているため、種々の細胞膜表面に付着しやすく、その結果、蛋白質の分解、つまりウイルスの感染型への変換に重大な関与をしていることを予測した。

一方、気道に感染して増殖するインフルエンザウイルスやセンダイウイルスは、 感染するにあたり、インフルエンザウイルスではその外膜糖蛋白質前駆体である ヘムアグルチニン (HA) がヘムアグルチニン 1 サブユニット (HA) とヘムア

25

グルチニン 2 サブユニット(HA_2)に、センダイウイルスではその外膜糖蛋白質前駆体であるフュージョンプロテイン(F_0)がフュージョンプロテイン 1 サブユニット(F_1)とフュージョンプロテイン 2 サブユニット(F_2)に、宿主側のプロテアーゼによって切断されなくてはならない。なぜならば、外膜糖蛋白質前駆体の切断によってはじめてウイルスは膜融合能と細胞への感染性を示すようになるからである。

そこでこれら気道に感染する代表的なウイルスである、インフルエンザウイルスとセンダイウイルスを標的にして、ミニプラスミンがこれ等のウイルスの外膜 糖蛋白質を限定的に分解して膜融合性と感染性の発現に関与するかを検討した。

10 その結果、ミニプラスミンによってセンダイウイルスやインフルエンザウイルス の外膜糖蛋白質は限定分解され、非感染型ウイルスは感染化されて感染性を示す ことが明かとなった。

以下に本発明の方法を説明する。

まず、ヒトミニプラスミンとその基質、例えばセンダイウイルスやインフルエンザウイルスが混入された反応系に、抗インフルエンザウイルス作用の有無を探索したい物質を投入し、反応を行なわせる。反応後、反応容器中より、基質としてインフルエンザウイルスを用いた場合は、その外膜糖蛋白質前駆体であるへムアグルチニン((HA)) の切断によって生じるヘムアグルチニン1((HA)) とヘムアグルチニン2((HA)) のサブユニットが存在するか否か、また基質にセンダイウイルスを用いた場合は、その外膜糖蛋白質前駆体((F)) の切断によって生じる((F)) と((F)) のサブユニットが存在するかを否かを分析する。

もし、それらサブユニットが存在した場合は、ヒトミニプラスミンの作用が発揮されたことを示すため、当該投入物質には抗インフルエンザウイルス作用を有さないことが証明され、反対にそれらのサブユニットが存在しない場合には、ヒトミニプラスミンの作用が阻害されたことを示すため、当該投入物質が抗インフルエンザウイルス作用を有することが証明されたことになる。

このようにして、抗インフルエンザウイルス作用を有する物質を探索すること が可能となる。 なお、ヒトミニプラスミンの作用が阻害されたか否かを調べる方法としては、上記の他に、インフルエンザウイルスをMDCK細胞に感染させたときの細胞への感染価(CIU:Cell Infecting Unit)を用いる方法でも良い。具体的には、ヒトミニプラスミンとその基質であるインフルエンザウイルスが混入された反応系に、抗インフルエンザウイルス作用の有無を探索したい物質を投入し、反応を行なわせた後、反応溶液中より、インフルエンザウイルスを取り出し、MDCK細胞に感染させ、感染した細胞数を蛍光標識した抗インフルエンザ抗体で検出し、CIUを算出する。探索物質を添加してミニプラスミンによって活性化されたときのCIU値が、探索物質の投与群での無添加群に比べて低い値を示すときは、

5

15

10 抗インフルエンザウイルス作用を示したことになる。このようなCIU値の評価 により、当該投入物質が抗インフルエンザウイルス作用を有するか否かを探索す ることが可能である。

ところで、本発明方法における基質の選択方法であるが、表3に示したような 人工基質を指標にしたミニプラスミン阻害物質の探索方法では、基質として蛋白 や実際のウイルスを使用した探索方法と比べ、それぞれの基質の立体構造の違い のために異なった阻害効率を示すことが考えられる。従って、本発明では、実際 のインフルエンザウイルスやセンダイウイルスを基質として用いることが好まし い。

表1 プラスミンとミニプラスミンの比較

	プラスミン**	ミニブラスミン・1
一次構造		
分子量	9 0 ~ 9 4 kDa(H劉 +L劉)	3 8kDa (クリングル 5+L鎖)
クリングル 構造	クリングル1~5	クリングル 5
疎水性度	-146.09*2	-48.66

**

*2:Eisenberg等の方法で計算した疎水性度

ヒトミニプラスミンの基質特異性

Activity (mU/ml) Substrate

Boc-Gln-Ala-Arg-MCA	32.3	100.0
Boc-Leu-Thr-Arg-MCA	3.4	10.6
Boc-Phe-Ser-Arg-MCA	5.0 -	15.4
Boc-Val-Pro-Arg-MCA	5.0	15.4
Boc-Gln-Gly-Arg-MCA	8.1	25.0
Boc-Ala-Gly-Pro-Arg-MCA	2.5	7.7
Boc-lle-Gin-Gly-Arg-MCA	1.6	4.8
Pro-Phe-Arg-MCA	5.0	15.4
Bz-Arg-MCA	0.0	0.0
Boc-Gln-Arg-Arg-MCA	16.1	50.0
Boc-Gly-Lys-Arg-MCA	3.1	9.6
Boc-Leu-Arg-Arg-MCA	3.1	9.6
Boc-Val-Leu-Lys-MCA	17.7	54.8
Boc-Glu-Lys-Lys-MCA	50.3	155.8
Suc-Leu-Leu-Val-Tyr-MCA	0.0	0.0
Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA	0.0	0.0

^{*} Activity as a percentage of that with Boc-Gln-Ala-Arg-MCA

蛍光標識人工基質であるBoc-Gln-Ala-Arg-MCAに対する活性を100% とした時の各基質に対する活性を%で表記してある。 Ⅲは人工基質として特異性の高いものを示している

表3 ヒトミニプラスミンのインヒビター特異性

Addition	Final concentration	Relative * - activity
None		%
O Phoenita		100.0
Phenylmethylsulfonyl fluoride	1 mM	95.1
O Diisanna 19	10mM	29.5
O Diisopropylfluorophosphate	1 mM	65.6
	10mM	3.3
Aprotinin	10 µ M	0.0
Anti-leuko protease	10 µM	97.4
© Leupeptin	10µM	18.6
Elastatinal	10µM	69.2
○ Benzamidine	10µM	67.6
_	1 mM	22.9
Kunitz-type soybean trypsin inhibitor	10µМ	0.0
Cymostatin	10µM	100.0
Bowman-Birk soybean trypsin inhibitor	10µM	3.7
α ₁ -Antitrypsin	10µM	100.0
E-64	10µM	61.5
Pepstatin A	10μΜ	64.0
Phosphoramidon	10μΜ	100.0

^{*} Activity as a percentage of that with Boc-Glu-Lys-Lys-MCA

精製酵素に対して最も特異性の高かった人工基質Boc-Glu-Lys-Lys-MCAを用いて、インヒビターのなしの時の活性を100%とした時の各種インヒビターの阻害特異性を%で表記してある。 ◎は強い阻害を示したインヒビター、○は濃度を高くすることにより阻害が強くなったインヒビターを示す。 WO 01/20332 PCT/JP00/06255

試験例

10

1. ヒトミニプラスミンの構造

精製されたヒトミニプラスミンのSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動の結果を図1に示す。還元剤非存在下で、ミニプラスミンは約36-38kDaのほぼ単一の蛋白バンドを示し、還元剤存在下では28kDaの蛋白と12kDaの2本の蛋白バンドに分離した。この事からミニプラスミンは、28kDaの蛋白と12kDaの蛋白がS-S結合していることが明らかになった。28kDaと12kDaの蛋白バンドをPVDF膜にプロットした後、それぞれN端末から約20残基のアミノ酸シークエンスの解析を行なった。その結果、12kDaの蛋白バンドは、VVAPPPVVLLPNVETPSEED-の配列を、28kDaの蛋白バンドはVVGGCVAHPHSWP WDVSLRY-の配列を示した。なおヒトの顆粒球のエラスターゼで処理した場合も、12kDa、28kDaの蛋白バンドは全く同一のアミノ酸配列を示した。

以上のことから図2に示すように、ヒトのミニプラスミンは、12kDa蛋白 tV^{41} から始まるクリングル(Kringle) 5 を、 $28kDatV^{56}$ から始まるミクロプラスミンからなることが明らかになった。

2. ヒトミニプラスミンの性質

このようにして得られたミニプラスミンはプラスミンと比較して種々の性質を異にする。表1に示すようにミニプラスミンはプラスミンのN端末側に存在する クリングル (Kringle) 1~4の領域 (アンギオスタチン)を欠くことから分子量は94kDaから38kDaに減少すると共に疎水性が著しく増加する。その結果ミニプラスミンは細胞膜表面に強固に結合することになり、0.5M以上のNaClか0.5%トリトンX(商品名:シグマ社製のポリオキシエチレンオクチルエーテル)のような界面活性剤を用いないと可溶化できないように変化 する。

なお、ミニプラスミンのKringle5を除いたミクロプラスミンは、pH が中性領域において極めて不安定となり、数分のうちに自己分解により活性が50%以下に減少する。しかし、ミニプラスミンは同じ条件下でも数時間は不安定

な活性が保たれている。

3. ヒトミニプラスミンの基質特異性

表2にヒトミニプラスミンの基質特性を示す。種々のトリプシン型プロテアーゼの人工基質の中で、特にプラスミンの人工基質Boo-Glu-Lys-Lys-MCAが最も高い切断活性を示した。次いで、これまでに報告されているヒトのインフルエンザウイルスに共通して認められている切断部位認識アミノ酸配列(切断モチーフ)と同じタイプであるGlu(Glu)-X-Argの配列を持つ人工基質群に対し、Argの後を良く切断した。

しかし、血液凝固因子の1つでトリプシン様活性を示す蛋白分解酵素であるフェクターXaの人工基質Boc-Ile-Gly-Arg-MCAや、リソゾーム酵素の1つであるカテプシンBの人工基質Bz-Arg-MCAには殆ど切断活性を示さなかった。

4. ヒトミニプラスミンのインヒビター特異性

表3にヒトミニプラスミンのインヒビター特異性を示す。種々のプロテアーゼ インヒビターの中でウシの肺に由来するアプロチニン(Aprotinine)、植物に由 来するクニックタイプソイビーントリプシンインヒビター(Kunitz-type soybean trypsin inhibitor)とボウマンバークトリプシンインヒビター(Bowman-Birk trypsin inhibitor)はミニプラスミンのプロテアーゼ活性を強く阻害した。しか し、エラスターゼやトリプシンの活性を阻害するアンチロイコプロテアーゼ

- 20 (Anti-leukoprotease:別名MPI、SLPI) は殆どミニプラスミンの活性を阻害しない。またトリプシンの活性を阻害するベンザミジン (Benzamizine) やジイソプロピルフルオロフォスフェート (Diisopropylfluorophosphate)、フェニルメチルスルフォニルフルオライド (phenylmethylsulfonylfluoride) の場合 1 m M~10 mMといった高濃度で強い阻害活性を示した。
- 25 5. <u>ヒトミニプラスミンのインフルエンザウイルス、センダイウイルスの活性化</u> 作用

図 3 に示すように [3 H] グルコサミンでラベルした非感染型インフルエンザウイルスとセンダイウイルスをミニプラスミン(1. 5 μ g)とそれぞれ 3 7 ∇ で

15

15分、37℃で60分処理することにより、インフルエンザウイルスの殆ど全てのHAは、 HA_1 と HA_2 のサブユニットに、センダイウイルスの F_0 は約1/3が F_1 と F_2 のサブユニットに分解された。なおセンダイウイルスに関しては更に3時間まで処理を延長することにより全ての F_0 を F_1 と F_2 のサブユニットに分解できた(図5)。

そこで、ミニプラスミンで処理したインフルエンザウイルスをMDCK細胞に感染させたときの細胞への感染価(CIU)を調べた(図4)。具体的には、非感染型インフルエンザA/Aichi/2/68(H3N2)株に種々の濃度のミニプラスミンをPBS存在下に37℃で15分間処理した後にウイルスをMDCK細胞に感染させ、感染した細胞数を蛍光標識した抗インフルエンザA/Aichi/2/68(H3N2)抗体で検出してCIUを算出した。

その結果、ミニプラスミンの濃度に依存して、著しい感染価の増加が認められ、 $10.4 \,\mathrm{mU/ml}$ 以上でプラトーに達した。なおここで示したミニプラスミンの活性は人工基質 Boc-Glu-Ala-Arg-MCAを 1分間に $1\mu moly$ 1分解する酵素をもって 1unit とした。

上記結果より、ヒトミニプラスミンが、非感染型インフルエンザウイルスやセンダイウイルスを感染型へ変換する活性を有することが分かった。

図面の簡単な説明

- 20 図1は、ヒトミニプラスミンのSDS-PAGEを示す電気泳動測定結果を示す。
 - 1:分子量マーカー*
 - 2: ヒトミニプラスミン(0.2μg)
 - 3:分子量マーカー*
- - 1、2は非還元下で、3、4は還元下で電気泳動を行った後、銀染色を行った。



*分子量マーカー: rabbit muscle phospholase B (97.2kDa), BSA (66.4kDa), ovalmin(45.0kDa), carbonic anhydrase (29.0kDa), soybean trypsin inhibitor (20.1kDa), lysozyme (14.3kDa)

5 図2は、ヒトプラスミノーゲンとヒトミニプラスミンの1次構造を示す図である。

ヒトのプラスミノーゲン (1-790残基) とミニプラスミン (441-790残基) を示す。

10 図 3 は、ミニプラスミンによるインフルエンザA/Aichi/2/68のHAとセンダイウイルス F_0 の限定分解を示す電気泳動測定結果を示す。

1 : [3H] Glucosamine-labeled Influenza virus A/Aichi/2/68

2 : [3 H] Glucosamine-labeled Influenza virus A/Aichi/2/68+mini-plasmin (1.5 μ g) incubated for 15min. at 37 $^{\circ}$ C

15 3: [3H] Glucosamine-labeled Sendai virus

4: [3 H] Glucosamine-labeled Sendai virus + mini-plasmin(1.5 μ g) incubated for 60min. at 37 $^{\circ}$ C

図4は、非感染型インフルエンザA/Aichi/2/68(H3N2)のミ 20 ニプラスミンによる感染型への変換と、アプロチニンによる阻害効果を示すグラフである。

非感染型インフルエンザA/Aichi/2/68/(H3N2)を種々の濃度のミニプラスミン

- (●)で処理するか、20mU/mlのミニプラスミンに最終濃度1μMびアプロチニン
- (□)を加え、37℃で15分間処理した後MDCK細胞に投与して10時間後
- 25 の感染細胞数を蛍光色素(FITC)標識抗インフルエンザA/Aichi抗体によって 検出した。

図5は、[³H] 標識センダイウイルスを基質としたときの精製酵素標品のイン

 $1 \mu M$

ヒビター特異性を示す電気泳動測定結果を示す。

Final concentration

 (μM)

- 0 :[3 H]標識センダイウイルスのみ
- 5

5	0'	:[³H]標識センタイウイルスのみ+精製酵素*	
	1	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+PMSF	1mM
	2	: [³ H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+DFP	1mM
	3	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Aprotinin	1μ M
	4	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Anti-leuko protease	$1 \mu M$
10	5	: [³ H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Leupeptin	1 μ Μ
	6	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Elastatinal	1 μ M
	7	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Benzamidine	1μ M
	8	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Knitze-type	$1 \mu M$
		soybean trypsin inhibitor	
15	9	: [³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+O-phenanthlorin	1μ M

10 :[³H]標識センダイウイルスのみ+精製酵素+Chymostatin

発明を実施するための最良の形態

参考例1 ヒトプラスミンからのヒトミニプラスミンの作成

ヒトプラスミン(シグマ社製)1mgとブタ膵エラスターゼ3μgを50mMトリス-塩酸緩衝液(pH8.0)に溶解し、3時間15分間まわしながら反応5 させた。反応後、終濃度50μMとなるようにエラスタチナールを加え、更に30分まわしながら室温で反応させた。反応後、終濃度50mMトリスー塩酸緩衝液(pH8.0)/0.5MNaClとなるようにNaClを含む緩衝液を加え、14,000xgで、30分遠心した。上清をソイビーントリプシンインヒビターセファロース(soybean trypsin inhibitor sepharose)4Bカラムにかけてミニプラスミンを吸着させ、十分に洗浄した後吸着部分を50mMグリシンー塩酸緩衝液(pH2.8)/0.5MNaClで溶出した。これをゲルろ過HPLCカラム(Superdex200:商品名、アマシャム ファルマシア バイオテク社製)にかけ、不純物を取り除いた後、最終標品を得た。

参考例2 ヒトプラスミンからのヒトミニプラスミンの作成

15 ヒトプラスミン (シグマ社製) 1 mgとヒト顆粒球エラスターゼ3μgを50 mMトリスー塩酸緩衝液 (pH8.0) に溶解し、3時間15分間まわしながら反応させた。反応後、終濃度50μMとなるようにエラスタチナールを加え、更に30分まわしながら室温で反応させた。反応後、終濃度50mMトリスー塩酸緩衝液 (pH8.0) / 0.5 M NaClとなるようにNaClを含む緩衝液を20 加え、14,000 x gで、30分遠心した。上清をソイピーントリプシンインヒビターセファロース (soybean trypsin inhibitor sepharose) 4 Bカラムにかけてミニプラスミンを吸着させ、十分に洗浄した後吸着部分を50mMグリシンー塩酸緩衝液 (pH2.8) / 0.5 M NaClで溶出した。これをゲルろ過HPLCカラム (Superdex200:商品名、アマシャム ファルマシア バイオテク社 製) にかけ、不純物を取り除いた後、最終標品を得た。

12

実施例1

始めに [3 H] 標識センダイウイルスに、参考例 1 で得られたミニプラスミン (0. 1 μ g) を 3 7 \mathbb{C} で 3 時間処理したところ、 F_{0} が殆ど全て F_{1} と F_{2} のサブユニットに限定分解されたことを確認した(図 5)。

5 そこでこの反応系に1mMジイソプロピルフルオロフォスフェート (Diisopropylfluorophosphate)を加え、37℃で3時間処理した後、反応系の F」とF,のサブユニットの存在を以下の方法で確認した。

すなわち、反応後、反応液 10μ Lに 3μ Lの3倍に濃縮された電気泳動用サンプル緩衝液(6%SDS、30%グリセロール、0.2Mトリスー塩酸緩衝液、pH6.8)を加え、すみやかに 100%で5分間加熱処理を行なった。サンプルはその後 10-20%濃度勾配 SDS-ポリアクリルアミドゲルにかけ、電気泳動を行なった。泳動は <math>1 枚のポリアクリルアミドゲル当たり 30 mA で 2 時間行なった。電気泳動後、SDS-ポリアクリルアミドゲルを固定液(メタノール <math>50%、酢酸 50%)中で 1 時間固定した後、増感液(10 所配名:アマシャム 15 サイエンス社製)で 10 分間処理した。増感液で処理した 15 かった。オートラジオグラフは 17 水の熱乾燥した後、オートラジオグラフを行なった。オートラジオグラフは 18 不可能 19 で 116 でで被爆した後、現像定着をして、116 下 117 のバンドの検出を行なった。

20 その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、ジイソプロピルフルオロフォスフェートがミニプラスミンの阻害物質であることを確認した。

実施例2

実施例1と同様の反応系に $1 \mu M P プロチニン$ (Aprotinin) を加え、 $3 7 \mathbb{C}$ で 3 時間処理した後、反応系中の F_1 と F_2 のサブユニットの存在を実施例1に記載した方法で確認した。

その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、アプロチニンがミニプラスミンの阻害物質であることを確認した。

実施例3

実施例1と同様の反応系に1 μ Mベンザミジン(Benzamidine)を加え、3.7 で 3 時間処理した後、反応系中の F_1 と F_2 のサブユニットの存在を実施例1に記載した方法で確認した。

その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、ベンザミジンがミニプラスミンの阻害物質であることが確認された。

実施例4

その結果、ほぼ完全に F_0 から F_1 と F_2 への変換を阻止したことが確認され、クニックタイプソイビーントリプシンインヒビターがミニプラスミンの阻害物質であることが確認された。

15 実施例5

10

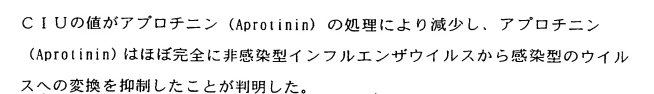
始めに非感染型インフルエンザA/Aichi/2/68 (H3N2) 株に、ミニプラスミン (944mU/mg) の標品をPBS存在下に37℃で15分間 それぞれ (0、1.2、5.2、10.4、52mU/m1) の濃度で処理した後ウイルスをMDCK細胞に感染させ、感染した細胞数を蛍光標識した抗インフ

20 ルエンザA/Aichi/2/68(H3N2)抗体で検出して感染価(CIU)を算出した。感染価はそれぞれ(0(検出不能値)、1×10⁶、1.3×10⁷、7.5×10⁷、9.6×10⁷) CIUを示した。

次に、この反応系の中でプラトーを示したミニプラスミン($10.4 \,\mathrm{mU/m}$ I)に $1\,\mu\,\mathrm{M}$ アプロチニン(Aprotinin)を加え、 $3\,7\,\mathrm{C}$ で $1\,5\,\mathrm{分間処理した後}$ 、

25 上記と同様の方法でCIUを算出した。

その結果、 $1 \mu M アプロチニン (Aprotinin)$ を処理することにより、感染価は 3. $7 \times 10^3 \text{C}$ I U値を示した。探索物質の無添加群におけるミニプラスミンによって活性化されたウイルスのC I U値が 7. $5 \times 10^7 \text{C}$ I Uであることから、



産業上の利用可能性

ミニプラスミンをプローブとすることにより、抗インフルエンザウイルス作用 を有する物質をインビトロで、効率的に探索することができる。

請求の範囲

1. ミニプラスミンをプローブとして用いることを特徴とする抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。

5

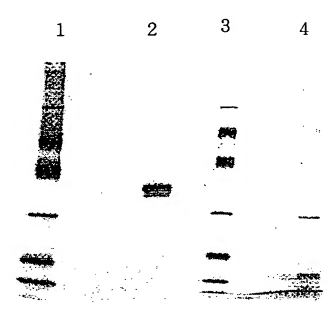
10

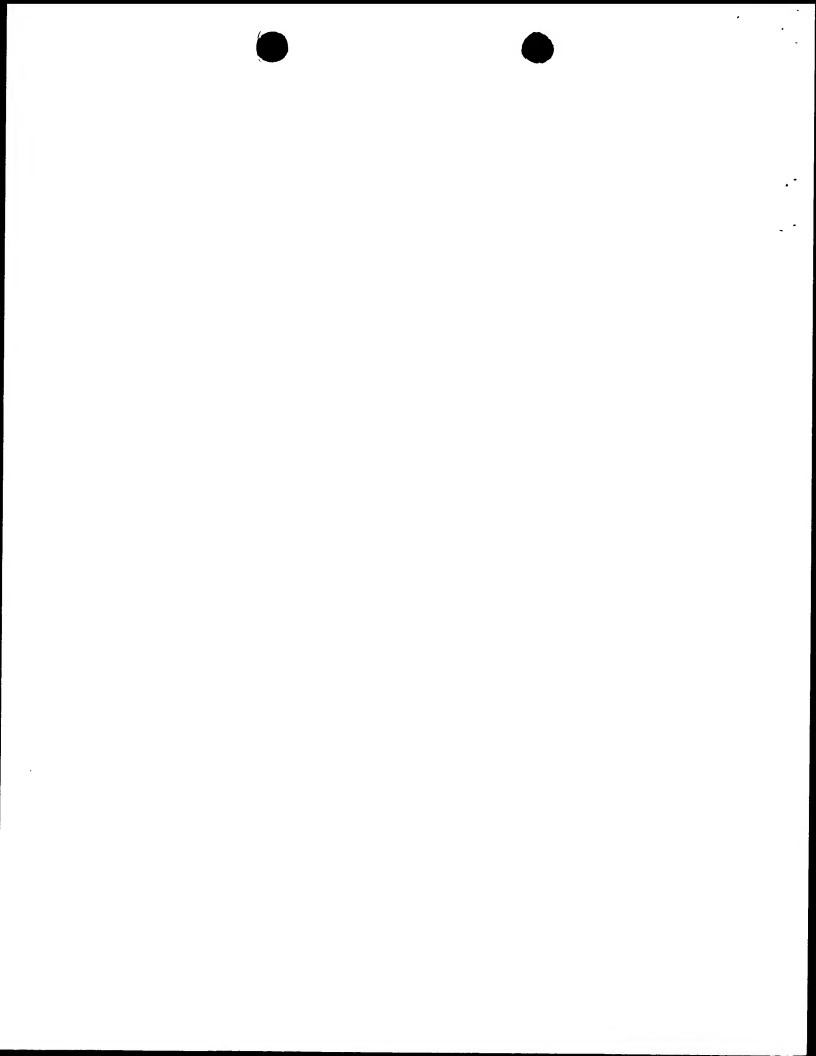
15

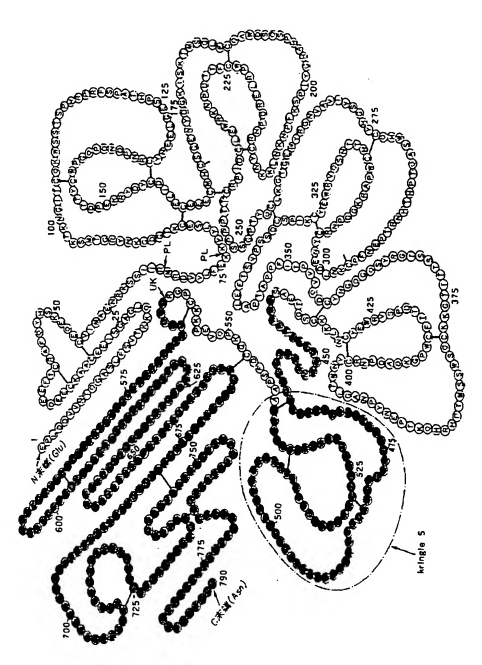
20

- 2. ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応液中のセンダイウイルスのフュージョンプロテイン1サブユニット (F_1) およびフュージョンプロテイン2サブユニット (F_2) の量を指標とすることを特徴とする請求項1に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。
- 3. ミニプラスミンをプローブとし、インフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応液中のインフルエンザウイルスのヘムアグルチニン 1 サブユニット (HA_1) およびヘムアグルチニン 2 サブユニット (HA_2) の量を指標とすることを特徴とする請求項 1 に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。
- 4. ミニプラスミンをプローブとし、センダイウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応後のセンダイウイルスをMDCK細胞に感染させたときの感染価を指標とすることを特徴とする請求項1に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。
- 5. ミニプラスミンをプローブとし、インフルエンザウイルスを基質として被探索物質と反応させた後、反応後のインフルエンザウイルスをMDCK細胞に感染させたときの感染価を指標とすることを特徴とする請求項1に記載の抗インフルエンザウイルス作用を有する物質の探索方法。

図 1







2 ⊠

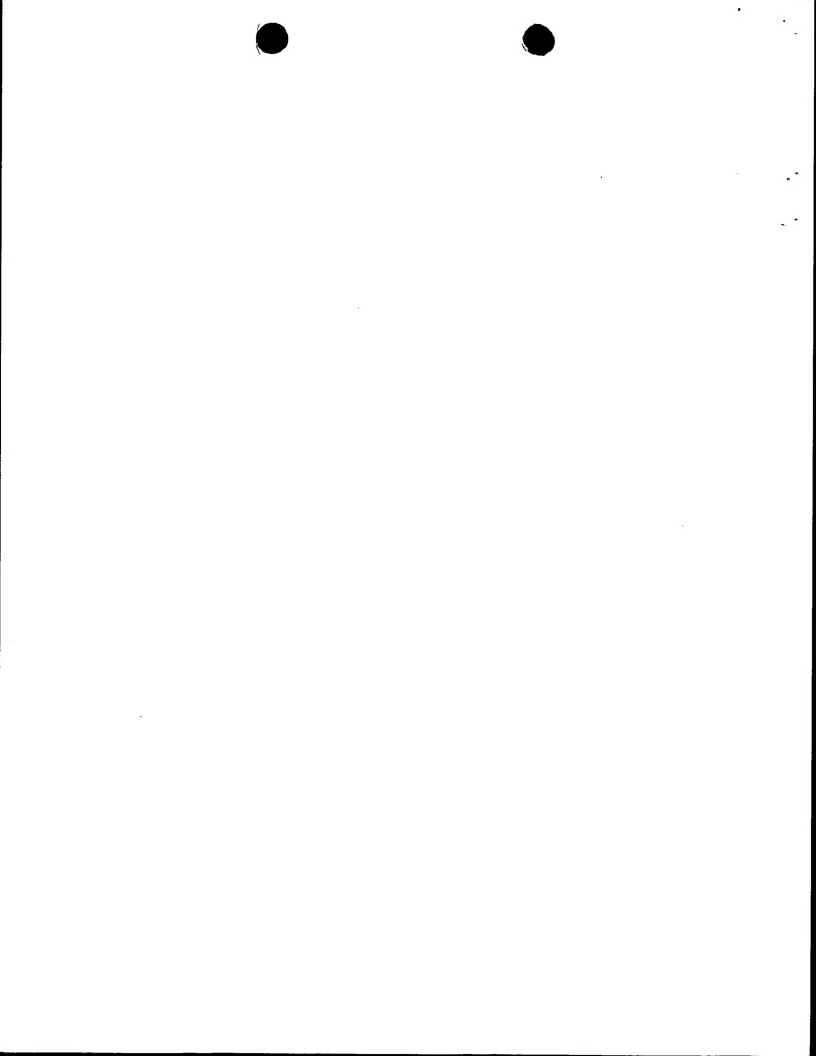
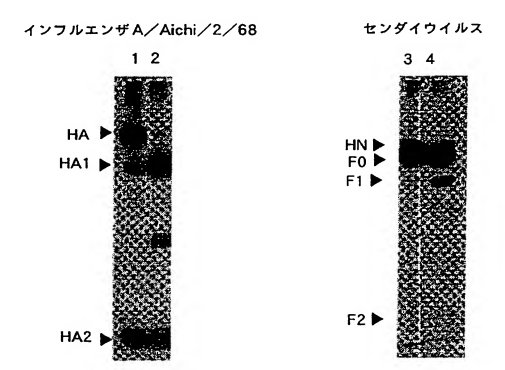
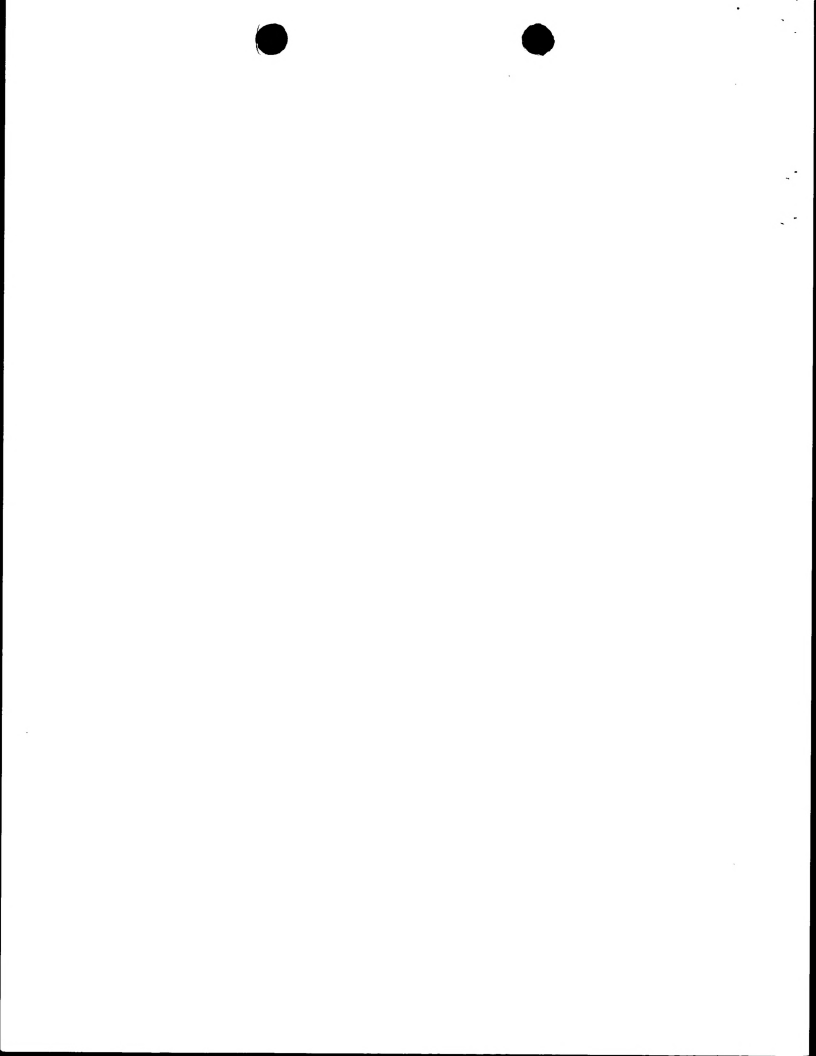
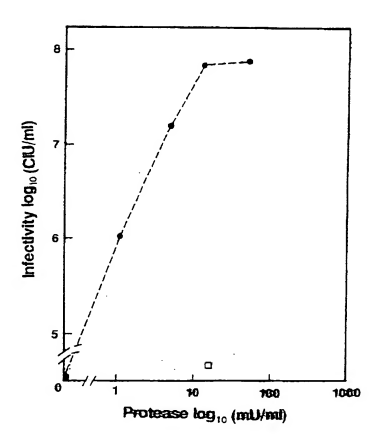


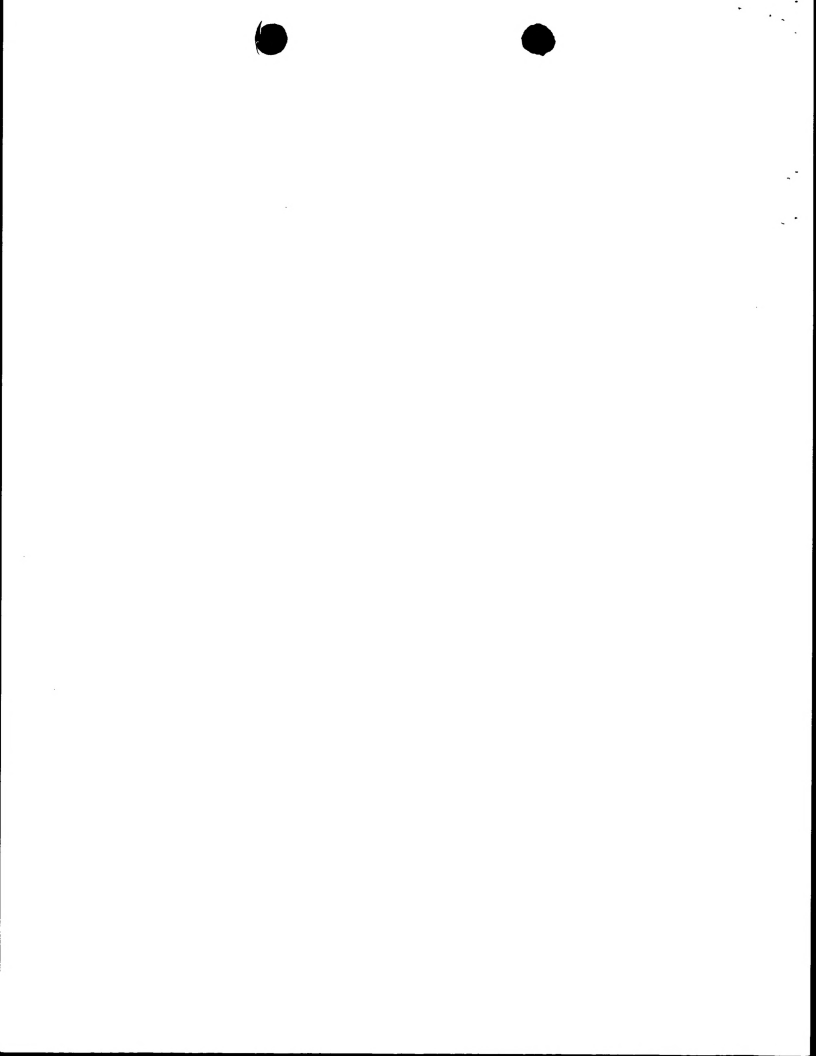
図3







4/5



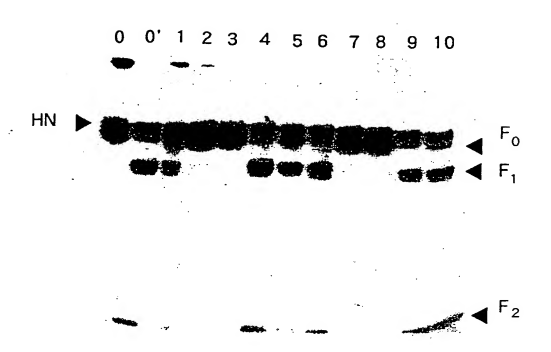
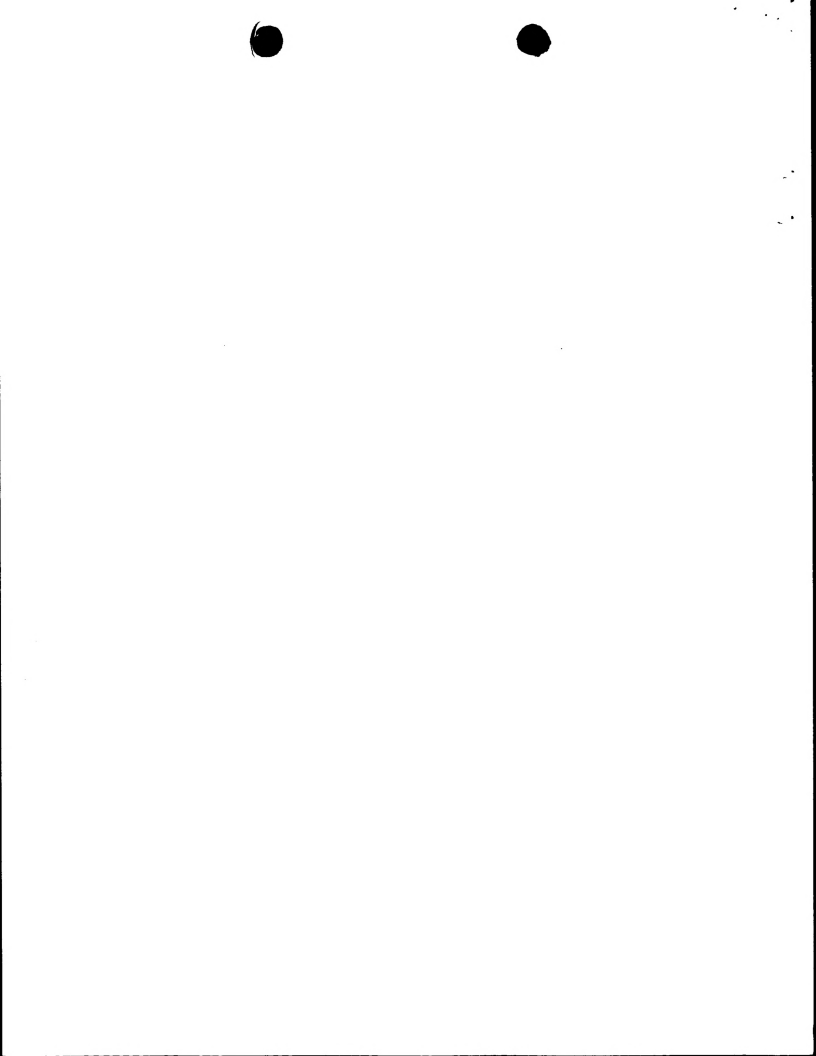


図 5



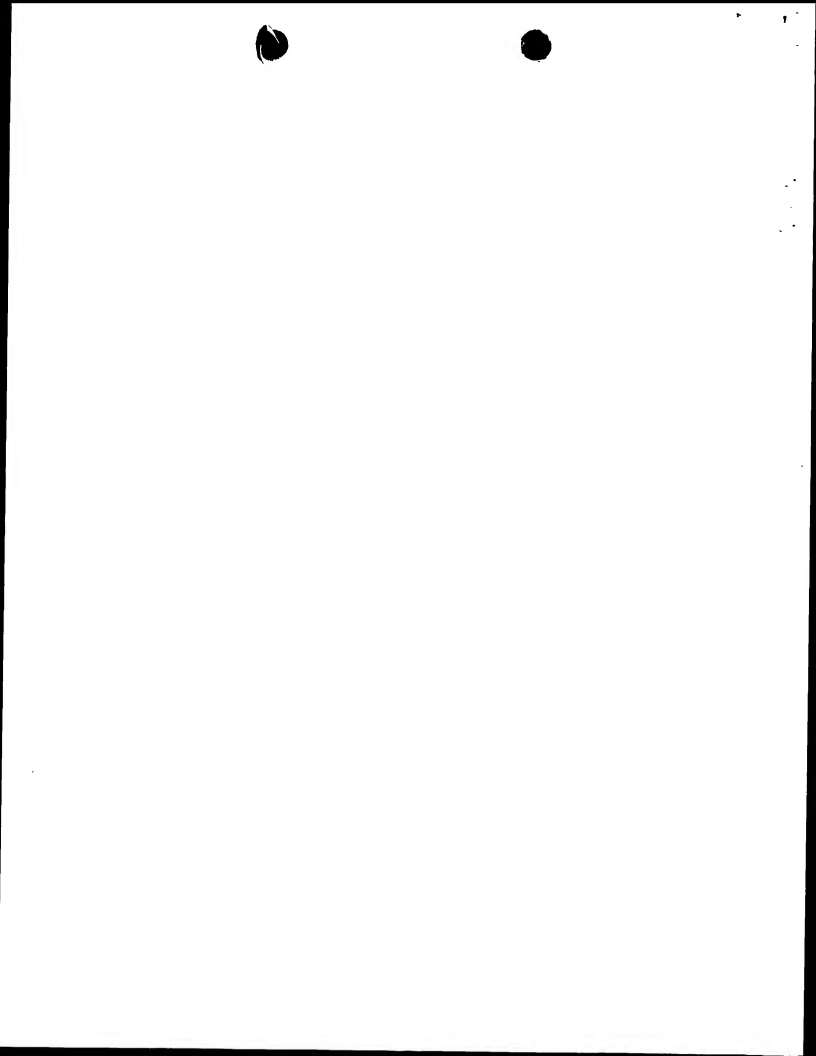


特許協力条約に基づく国際出願

第 Ⅱ 章

国際予備審査請求書

出願人は、ð 選択資格のま	(の国際出版が特許協力条約に従っ っる全ての国を選択する。ただし、 	・て国際予備審査の対象とさ 特段の表示がある場合を除 金三校&『琴』 計2 二人 相関 一	れることを組織し	PCT
回原予備審資機関の確認	ב אמן פבון	語文書の受理の日	F	< 9. 1. 01 受領臼
第1個 国際出頭の殺症		出願人又は代理人の書類記	PCTF	0008 - 0
国際出願番号 PCT/JP00/06255	国際出版日 (B. A. 年) 13. 09. 00	,		თხთ) <i>(н. Л. †:)</i>)9. 99
^{発明の名称} 抗インフルエンザウイノ	レス作用を有する物質	〔の探索方法		
第 11 日朝 けい財政人 氏名(名称)及びあて名: (柱・名の所に記載:	佐人は公式の完全な名称を記載;	あて名は郵便番号及び国名も	5 起版)	型話番号 :
木戸 博				81 - 88 - 633 - 7423
KIDO, Hiroshi				ファクシミリ番号:
〒770 - 0811 日本国徳島県徳 11 - 10, Higashi Yoshino -	-cho 3 - chome, To	1番地の 10 bkushima – shi,		81 - 88 - 633 - 7425
TOKUSHIMA 770 – 0811 J	APAN			加入電信番号:
Win (@ &): 日本国 JAPAN		住所 (国名) : 日	本国 JAP	AN
氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の順に記載: 村上 明子 MURAKAMI, Meiko	法人は公式の完全な名称を記載:	あて名は郵便番号及び国名(6 (ič kk.)	
〒770 - 0045 日本国徳島県領38, Minami Shoumachi 2 - TOKUSHIMA 770 - 0045 J	– chome, Tokushim			
IBM (198): 日本国 JAPAN			本国 JAP	'AN
K& (4年) &びあて名: (姓・名のMに記載: 杏林製薬株式会社 KYORIN PHARMACEUTIC 〒101 — 8311 日本国東京都 5, Kanda Surugadai 2 — c TOKYO 101 — 8311 JAPAI	CAL CO., LTD. F代田区神田駿河台27 home, Chiyoda ku	丁目5番地	6 <i>12 (</i> 4)	
เมต <i>(เมล</i>) :日本国 JAPAN		(Ei所 ((取名) : 日	本国 JAF	PAN
その他の出願人が続葉に記載されている。				

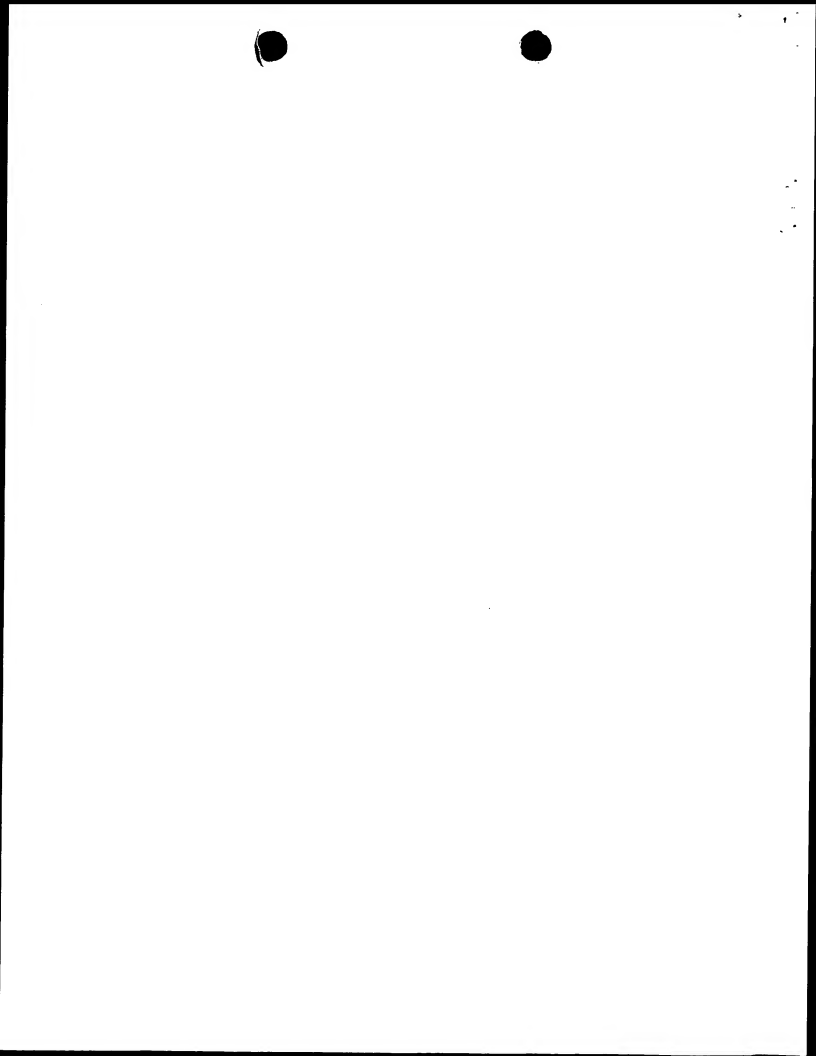


2	
加斯森特	
 7	

2

PCT/JP00/06255

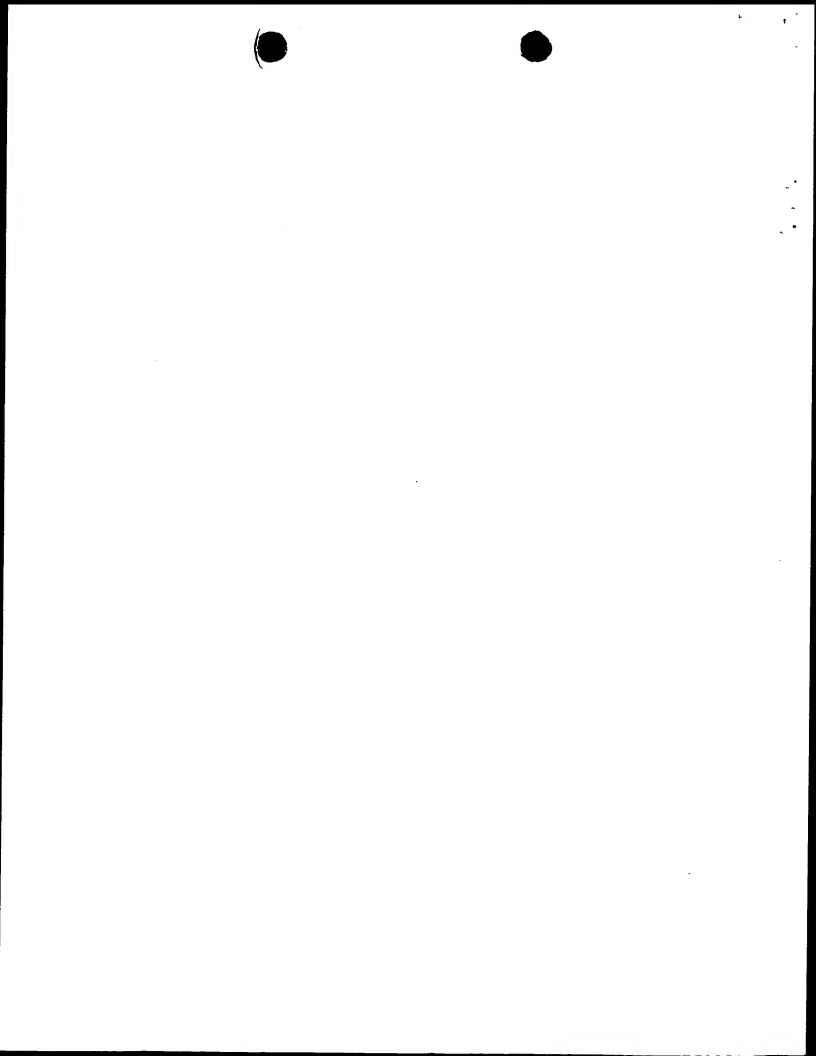
第田欄 代理人又は共通の代数者、通知のあて名			
下記に記載された者は、 V 代明人 又は			
V 既に選任された者であって、国際子倫審査についても出順人を代配する者である。			
今回新たに選任された者である。 先に選任されていた代理人又は共通の代表者は解任された。			
既に選任された代理人又は共通の代表者に加えて、特に国際予備審査機関に対する手続きのために、そ	今回新たに遺任された者である。		
氏名 (名称) 及びあて名: (統・名の順に記載: 法人は公式の完全な名称を記載: あて名は郵便番号及び図名も記載 6754 弁理士 岸田正行 KISHIDA Masayuki ・ 8739 弁理士: 水野勝文 MIZUNO Katsufumi	東京 東		
10350 弁理士 高野弘智 TAKANO Hiroyuki 11339 弁理士 寺崎直 TERASAKI Tadashi 〒100-0005 日本国東京都千代田区丸の内2丁目6番2号 丸の内八重洲ビル424号	ファクシミリ番号: 03 — 3201 — 0368		
Room 424. Marunouchi-Yaesu Bldg. 6-2, Marunouchi 2-chome, Chiyoda-ku TOKYO 100 - 0005 JAPAN	加入電信番号:		
通知のためのあて名: 代理人又は共通の代表者が選任されておらず、上記枠内に特に通知が送付されるあて	「名を記載している場合は、レ印を付す。		
第12個 国際予備審査に対する基本事項			
補正に関する記述:* 1. 出版人は、次のものを基礎として国際予備審査を開始することを希望する。 V 出版時の国際出版を基礎とすること。			
明細書に関して 山巅時のものを基礎とすること。			
特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること			
請求の範囲に関して 出版時のものを基礎とすること。			
特許協力条約第19条の規定に基づいてなされた補正(稀付した説明書	も含む)を基礎とすること。		
特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること			
図前に関して 出航時のものを基礎とすること。			
特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること	· ·		
2. 出願人は、特許協力条約第19条の規定に基づく請求の範囲について行った補正を無視し、かつ、取り る。	消されたものとみなして開始することを希望す		
3. 川瀬人は、国際王備布安の開始が後先日から20月経過まで延期されることを希望する(ただし、国際 基づき行われた補正量の写しの受領、又は当該補正を希望しない旨の出願人からの通知を受領した場合 (この口は、特許協力素約第19条の規定に基づく期間が満了していない場合にのみ、レ印を付すこと	表予備審査機関が、特許協力条約第19条の規定に 大を除く(規則 69.1(4))。		
* 起入がない場合は、1) 補正がないか又は国際予備審査機関が補正(原本又は写し)を受領していないときは、出権 標予備審査機関が、見解書又は予備審査報告書の作成開始前に補正(原本又は写し)を受領したときは、これらの	時の国際出順を基礎に予備審査が開始され、2)国 D補正を考慮して予備審査が開始又は続行される。		
国際子偏審戒を行うための書籍は <u>国口本本書注</u> であり、			
レー国際出願の提出時の言語である。			
国際調査のために提出した翻訳文の資語である。			
[山原出版の公開の言語である。			
国際予備審査の目的のために提出した組织文の書籍である。			
以 八 七角 一 一日 へ 2 378 もら			
出願人は、選択資格のある全ての指定国(即ち、既に出願人によって指定されており、かつ特許協力条約第五	単に拘束されている(N) を選択する。		
ただし、出願人は次の国の選択を希望しない。:			



3	
J	Ã

	1	
	CT/JP00/06255	
F	°CT/JP00/06255	

96~14回 11位合相则			
この国際子偏審を請求書には、国際子偏審をのために、第12に記載する言語による書類が旅付されている。		[6] 19% 字子 () 图 第6章	查機関電人欄
		受 領	来 受 頻
1. 囚際出験の翻訳文・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	钬		
2. 特許協力条約第3.4条の規定に基づく補正書・・・・・・・	枚		
3. 特群権力条約第19条の規定に基づく辨正書 (文は、要求された場合は解訳文)の毎じ・・・・・・・・	枚		
4. 朴許怪力条約第19条の規定に基づく校明書 (文は、要求された場合は翻訳文)の写し・・・・・・・・	枚		
5. 数格·····	枚		
6. その他(書類名を具体的に記載する):	枚		
この国際子偏審企論水審には、さらに下記の審婚が旅付されている。			
1. 【V】手数料計算用紙 3. ② 包括委任状の写し			
V 納付する手数料に相当する特許印紙を 4. 記名押印(署名)に関する説明書 配付した書面			
V 国際事務局の口座への扱込を証明する書面 5. ヌクレオチド又はアミノ酸配列表 (フレキシブルディスク)			
2. 別個の記名押印された委任状 6. その他(書類名を具体的に記載する)) :		
第四種 提出者の記名押印			
各人の氏名(名称)を記載し、その次に押印する。		33.00	
岸田 正行 宣传等			
國際子伽雅遊機関記入欄		<u></u>	
1. 国際子偏審査請求書の実際の受理の目			÷
2. 規則 60.1(b)の規定による国際子偏審査請求書の受理の日の訂正後の日付			
3. 優先日から19月を経過後の国際子偏審資請求書の受理。ただし、以下の4.5の項目にはあては	はまらた	ev. IIIma.	人に通知した。
4. 見印 80.5により延長が認められている優先日から19月の期間内の国際予備審資請求書の受理	¥ 		
5. 後先日から19月を経過後の国際子倫審査譲求義の受理であるが規則82により認められる。			
图 勝 斯 務 局 起 人 棚			
[国際子編纂改議水業の国際子編審を機関からの受領の日:			

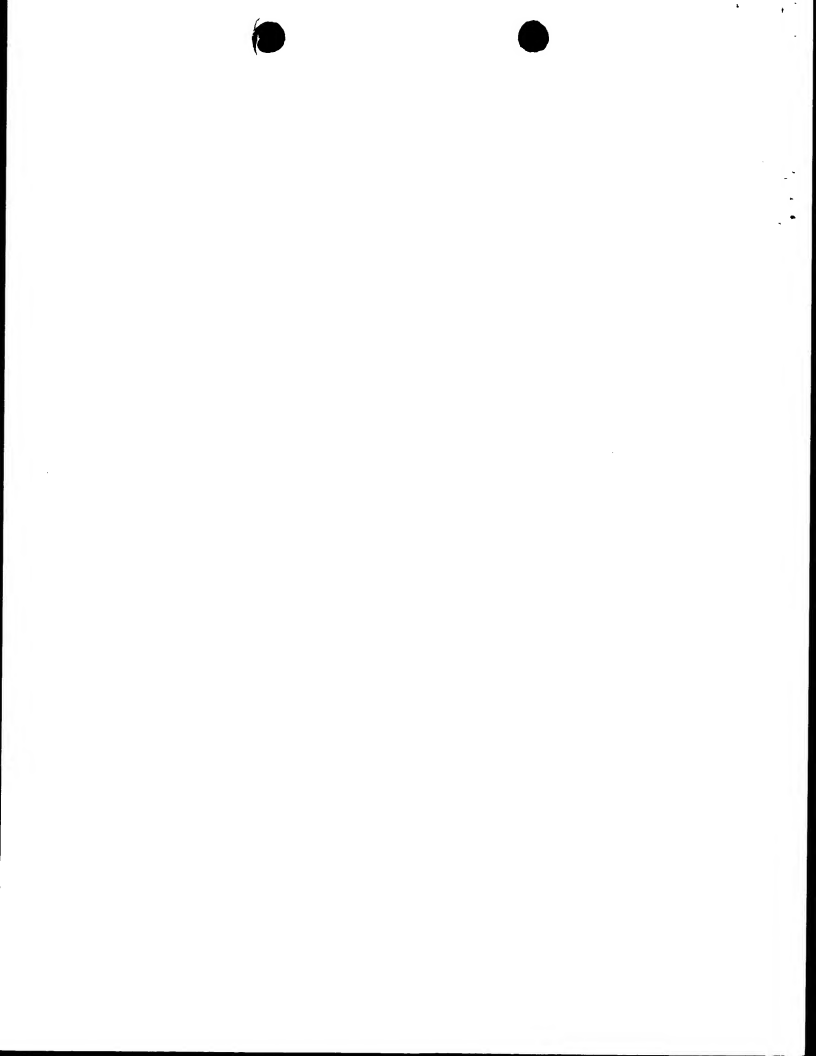


P C T

手数料計算用紙

国際予備審査請求書の附属書

	—— 国際予伽審蛮機関記入欄 ———
PCT/JP00/06255	
山巓人又は代理人の書類記号	
	国際予備審査機関の日付印
PCTF0008 - 0	
木戸 博	
沂定の手数料の計算	
1. 特計協力条約に基づく国際出版等に関する法律(国内法) 第18条第1項第4号の規定による手数料 (予備審査請求料) <i>(注1)</i>	28,000 гд Р
2. 取扱手数科 <i>(注 2)</i> · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	14,600 м н
3. 所定の手数料の合計 P及び日に記入した金額を加算し、合計額を合計に記入・・	42,600 円 合 H
(注1) 法第18米第1項第4号の規定による手数料については、 (注2) 取扱手数料については、個原子偏確金機関である日本国。 り込みを証明する書面を提出することにより納付しなける	林許庁の長官が告示する国際事務局の口座への版



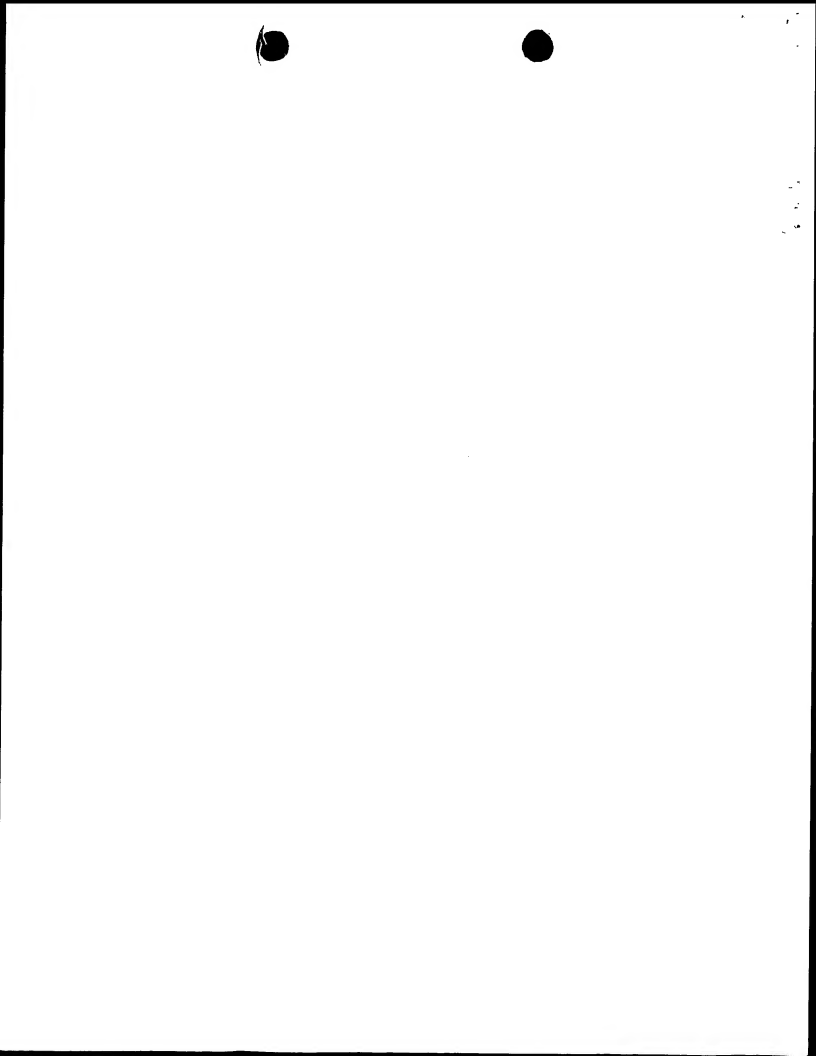








予備審査請求料 28,000円





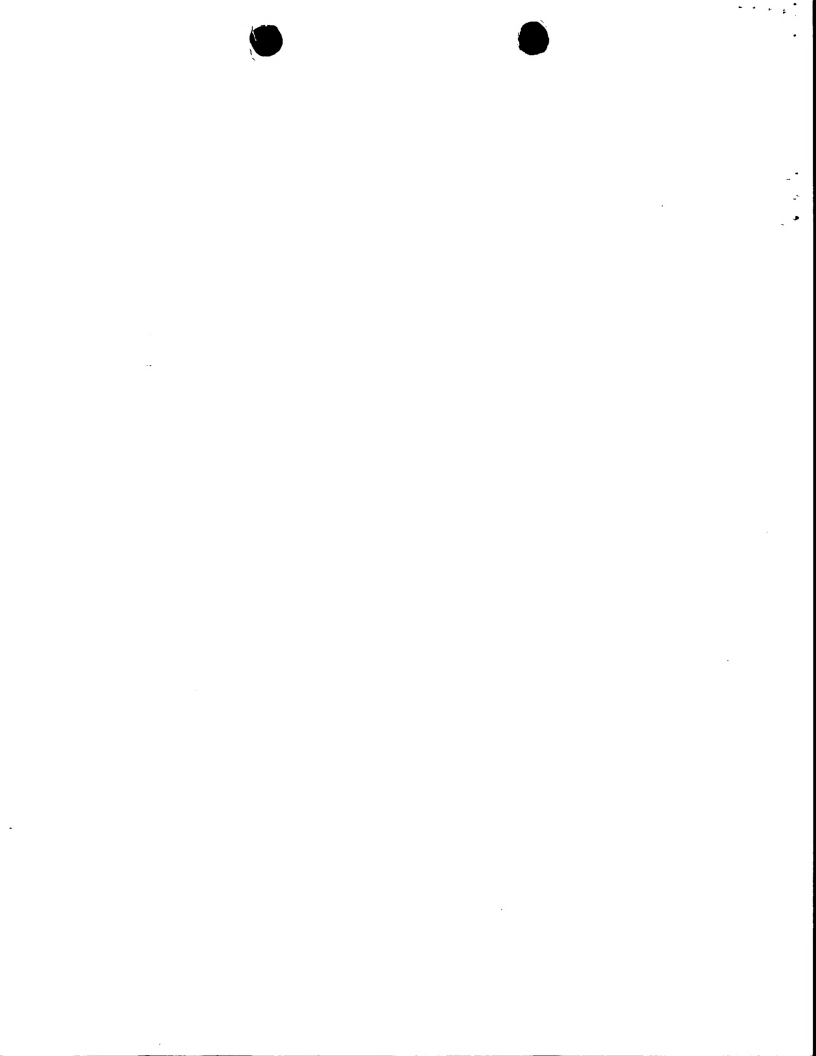
ご利用明細

-	本日はご来店いただきありがとうございます。	印紙税申告納
年月日 時	特別 取扱店番 銀行番号支店番号 口座番号 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	付につき麹町 自参着署書 藩藩
10320311312	リール はいしょくい はい はいない とこと はい 場合 人名 はい 場合 人名 はい	******
お振込して		******
お受取人	東京三菱銀行 内幸町支店 普通 01173286	
一ご依頼人	WIPO-PCT GENEVA 様	
税込手	0332123431	



- ●残高欄の金額は決済未確認の証券類を含んでいます。
- ●残高の頭部に[-]がある場合は、お借入れ残高を表わします。

取扱手数料 14,600円



特許協力条約

殿

WW UIVAKI **JIMUSYO**

FEB. - 7. 2001

T RECEIVED

日本国特許庁 (国際予備審查機関) 出願人代理人

岸田 正行

あて名

〒100-0005

東京都千代田区丸の内2丁目6番2号 丸の 内八重洲ビル424号 輝特許事務所

PCT/JP00/06255

PE402

国際予備審査請求書 の受理通知書

(法施行規則第54条第1項) [PCT規則59.3(e)及び61.1(b)第1文、 実施細則601(a)]

	06.02.01
出願人又は代理人	00.02.01
の書類記号 PCTF0008-0	重要な通知
国際出願番号 国際出願日(日	
	09.00 13.09.99
出願人(氏名又は名称)	
木戸 博	
1. 国際予備審査機関は、国際出願の国際予備審査請す	な書を次の日に受理したことを通知する。
29日01	月 0 1 年_
2. この受理の日は次に示す日である。	
2. この文字の日は次に示す日である。	
* 管轄する国際予備審査機関が国際予備審査	·請求 書を受理した日
(PCT規則61.1(b))	品が自己人生した日
管轄する国際予備審査機関に代わって国際	予備審査請求書を受理した日
(PCT規則59.3(e))	
国際予備審査請求書の手続き補完書を管轄	ナノ戸晩子供留お紅田リナロ
[] 国際が開番互間が音の子続き開元音を官轄	「9の国际ア佣番登機関か受理した日
3. 受理の日は、優先日から19箇月が経過して	いる。
(注意) 国際予備審査請求書に記載した選択国の国	内段階開始時期の優先日から30箇月まで(遅い官庁が
ある)の効果はない。(PCT第39条(1)) したがって、国内段階移行の手続きは、優先日から
20箇月以内(遅い官庁がある)に行わなけ	ればならない。(PCT第22条)
詳細については、PCT出願人の手引き・第II	を を を を を を を を を を を を を を を を を を を
□ この内容は、口頭又は電話により次の日に	行った連紋を確認するためのものでちょ
	TJ ノに在がR CHEDDY SOLODVO TVO COOO。
4.上記の3に該当する場合に、この通知書の写しは国	際事務局に送付した。

名称及びあて名

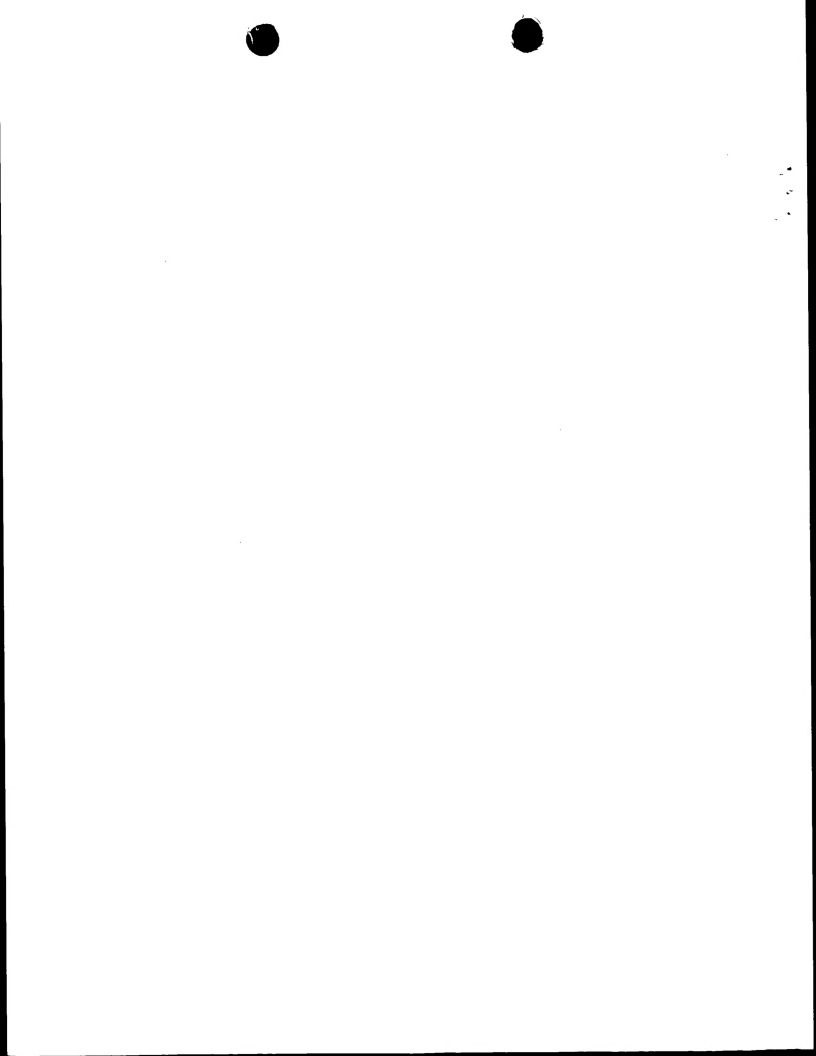
日本国特許庁 (IPEA/JP)

郵便番号 100-8915 TELO 3 - 3 5 9 2 - 1 3 O 8

日本国東京都千代田区霞が関三丁日4番3号

権限のある職員 許 庁 長 官 特

様式PCT/1PEA/402 (1998年7月)



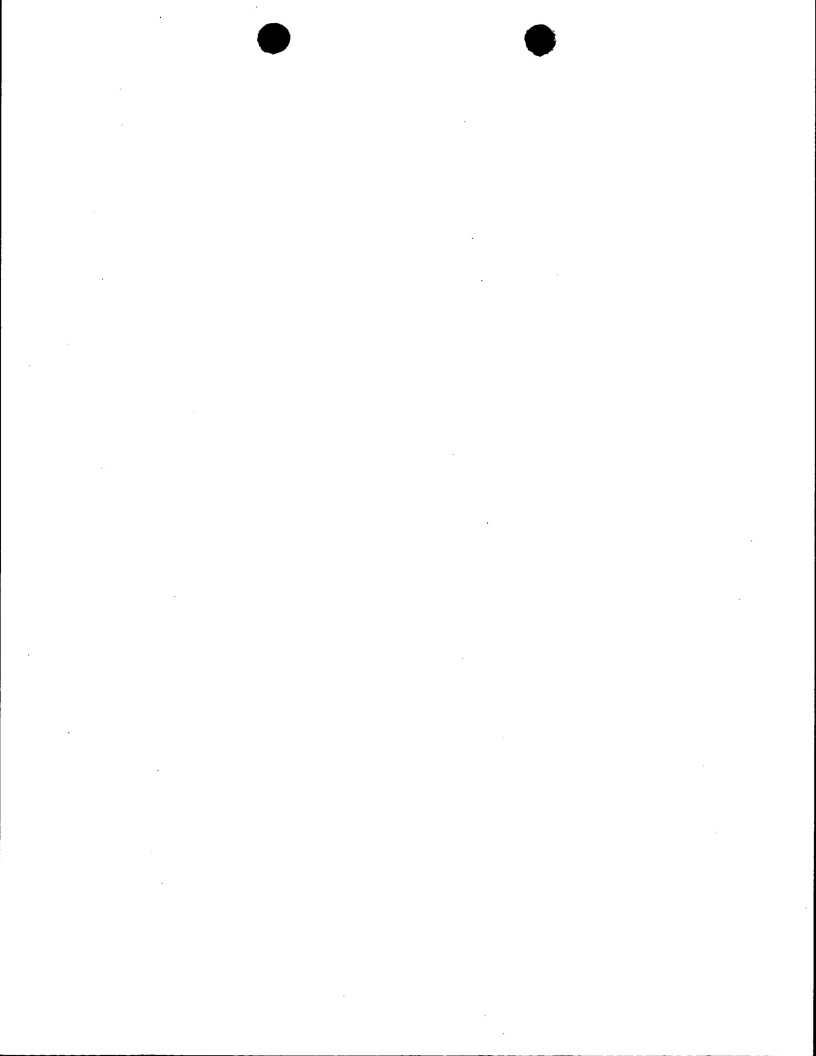




国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 PCTF0008-0	今後の手続きについて		告の送付通知様式 を参照すること。	(PCT/ISA/220)
国際出願番号 PCT/JP00/06255	国際出願日 (日.月.年) 13	. 09. 00	優先日 (日.月.年)	13.09.99
出願人 (氏名又は名称) 木戸 博				
国際調査機関が作成したこの国際調3 この写しは国際事務局にも送付される		1条 (PCT 1 8 s	条)の規定に従い	出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で 2	ページである。			
この調査報告に引用された先行	支術文献の写しも添付さ 	られている。		
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ				った。
b. この国際出願は、ヌクレオチ		さんでおり、次の	配列表に基づき国	際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディ	スクによる配列表	ŧ	
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出された書面に	よる配列表		
□ 出願後に、この国際調査機 □ 出願後に提出した書面によ				5事項を含まない旨の陳述
書の提出があった。 □ 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシブル	ディスクによる配	2列表に記録した	記列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査が	ができない(第I欄参!!	g) .	p •	
3. ② 発明の単一性が欠如してい	ハる(第Ⅱ欄参照)。			
4. 発明の名称は 🗵 出	類人が提出したものを存	氏認する。		
	こ示すように国際調査権	幾関が作成した。		
_				
5. 要約は 🗵 出	願人が提出したものを対	承認する。		
国		出願人は、この	国際調査報告の発	!則38.2(b)) の規定により 送の日から1カ月以内にこ
6. 要約書とともに公表される図は 第図とする。 □ 出		ある 。	× な	L
	願人は図を示さなかった	- 0		
	図は発明の特徴を一層。	よく表している。		·



	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) t. Cl' G01N33/569		
調査を行った最	〒った分野		
	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1 日本国公開実用新案公報 1971-20 日本国登録実用新案公報 1994-20 日本国実用新案登録公報 1996-20	0 0 0年 0 0 0年 0 0 0年 	
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、 JICST,BIOSIS	調査に使用した用語)	
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献	·	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	ULLA CHIRSTENSEN et al. "ENZYMIC P N-Val-442 (MINIPLASMIN)", Biochimi 979), pp472-481 木戸 博ら「インフルエンザウイルン	ca et Biophysica Acta,567(1	
A	本戸 博ら インフルエンリワイルス 御する細胞性プロテアーゼとプロテラ 法の領域, 第15巻, 第2号, (19	アーゼインヒビター」,化学療	
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。		別紙を参照。
もの 「E」国際出 以後に 「L」優先権 日若し 文献(「O」口頭に	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 頭日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公会出願と矛盾するものではなく、の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、の新規性又は進歩性がないと「Y」特に関連のある文献であって、上の文献との、当業者にとっよって進歩性がないと考えら「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 考えられるもの 当該文献と他の1以 て自明である組合せに
国際調査を完	了した日 08.12.00	国際調査報告の発送日 2	6.12.00
日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 竹中靖典 電話番号 03-3581-110	2 月 9 5 0 7

		•			
•					
				,	
		•			